PCT

世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6

C12N 15/12, 5/10, C07K 14/47, 16/18, A61K 38/17, G01N 33/50

(11) 国際公開番号

WO99/58668

(43) 国際公開日

1999年11月18日(18.11.99)

(21) 国際出願番号

PCT/JP99/02485

A1

(22) 国際出願日

· 1999年5月13日(13.05.99)

(30) 優先権データ

特願平10/131815

1998年5月14日(14.05.98)

(71) 出願人(米国を除くすべての指定国について)

小野薬品工業株式会社

(ONO PHARMACEUTICAL CO., LTD.)[JP/JP]

〒541-8526 大阪府大阪市中央区道修町2丁目1番5号

Osaka, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出願人(米国についてのみ)

福島大吉(FUKUSHIMA, Daikichi)[JP/JP]

柴山史朗(SHIBAYAMA, Shiro)[JP/JP]

多田秀明(TADA, Hideaki)[JP/JP]

〒618-8585 大阪府三島郡島本町桜井3丁目1番1号

小野薬品工業株式会社 水無瀬総合研究所内 Osaka, (JP)

(74) 代理人

弁理士 大家邦久, 外(OHIE, Kunihisa et al.)

〒103-0013 東京都中央区日本橋人形町2丁目2番6号

堀口第2ビル7階 大家特許事務所 Tokyo, (JP)

(81) 指定国 JP, KR, US, 欧州特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE)

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Title: NOVEL POLYPEPTIDES, cDNAS ENCODING THE SAME AND UTILIZATION THEREOF

(54)発明の名称 新規なポリペプチド、そのポリペプチドをコードするcDNA、およびその用途

(57) Abstract

Novel human polypeptides being expected as useful in preventing and/or treating various diseases, because of having hematopoietic cell-regulatory activity, tissue generation/reparation activity, activin/inhibin activity, taxis/chemotaxis activity, blood coagulation and thrombus activity, receptor/ligand activity, etc.

(57)要約

ヒトの新規なポリペプチド、そのポリペプチドをコードする c DNA、およびその用途に関する。

本発明のポリペプチドは、造血細胞制御活性、組織生成/修復活性、アクチビン/インヒビン活性、走化性/化学運動性活性、凝血および血栓活性、受容体/リガンド活性等を有し、種々の疾患予防および/または治療に有用と考えられる。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報)

```
AE アラブ音長国連邦 DM ドミニカ KZ カザフスタン RU ロシア AM アルベニア EE エストニア LC セントルシア SD スーダン AT オーストリア FI フィンランド LK スリ・ランカ SG シンロヴェニア AL スリ・リア SI スロヴァキア AL スリ・リア SI スロヴァキア SI スロヴァキア SI ンロヴァキア SI ンロヴァキア SI ンロヴァキア SI ンロヴァキア SI ンエラ・レオネ BA ベルベドス GD グレヴ LU リトアニア SI ンエラ・レオネ BE ベルギス GD グルジア LU アクセンブルグ SN セネジーンド BF ブルギナ・ファン GH ガンピア MA モロッコ TD チャード BJ ベナン GN ギニア・ピサオ MA モロッコ TD チャード BI ベナン GN ギニア・ピサオ MG マグガスカル TI タジ・キュタン BY ベラルーシ GR ギリシャ MG マグガスカル TI タ・シャーア TI タン・サーフィン BY ベラルーシ GR ギリシャ MG マグガスカル TI クトルクタン TT トルコランド TR トルコターン TD インドネシア MC マグガスカル TT アール・カーター TT トルコターンド・トベゴー CG コンゴー ID インドネシア MN モンゴル UA ウグブング CI コートジボアール II イスラエル MW マラウィ UG 米国 CI コートジボアール II イスラエル MW メ・キュール VN ヴィェトナム CI キューダス IS アイスランド NE ニジェール VN ヴィェトナム CR コスタ・リカ IT イタリカ IT イタリカ IT イタリカ IT イタフ・アーフンド NE エジェール VN ヴィェトナム CI キューダス KE キルギスタン PL ボーランド ZA 南アフリカ美和国 CI オール・プーフンド KP 北朝鮮 PT ボルトガル NC ルーマニア
```

明細書

新規なポリペプチド、そのポリペプチドをコードする c DNA、 およびその用途

5

技術分野

本発明は、新規なポリペプチド、そのポリペプチドをコードする c DNA、およびその用途に関する。

10

15

20

25

背景技術

従来、ある特定のポリペプチドまたはそれをコードするcDNAを得ようとする場合、組織や細胞培養液中に目的とする生物活性を確認し、次いでポリペプチドの単離精製を経て、遺伝子をクローニングするという方法、あるいはその生物活性を指標として遺伝子を発現クローニングする方法が一般的に用いられてきた。しかし、生体内生理活性ポリペプチドは、多様な生物活性を有している場合が多いので、あるひとつの活性を指標にして遺伝子をクローニングした結果、それが既知のポリペプチドと同一であることが後になって判明するという事例が増えている。また、微量しか産生されなかったり、特別な生理的条件でのみ発現する因子も多く、そのことが単離、精製および生物活性の確認を困難なものとしている。

近年、cDNAの作製技術やシークエンス技術は急速に発展し、大量のcDNAのシークエンスを迅速に行なうことができるようになった。そこでこれらの技術を利用して、様々な細胞や組織からcDNAライブラリーを作製し、ランダムにcDNAをクローニングして塩基配列を決定し、新規なポリペプチドをコードする遺伝子を単離する方法が発展している。この方法は、生化学的、遺伝学的な解析を一切必要とせずに遺伝子をクローニングし、そ

の塩基配列の情報を得ることができるという特徴を有しているが、目的とする遺伝子の発見は偶発的要素が大きい。

発明の開示

5 本発明者らは、これまで造血系や免疫系で働く増殖分化因子の遺伝子のクローニングを研究してきた。そして、増殖分化因子(例えば、各種サイトカイン等)のような分泌蛋白質やそのレセプターのような膜蛋白質(以下、これらをまとめて分泌蛋白質等と呼ぶ。)の大部分がそのN末端にシグナルペプチドと呼ばれる配列を有していることに着目して、シグナルペプチドをコードする配列を有するcDNAを効率よくかつ選択的にクローニングする方法を鋭意検討した。その結果、動物細胞を用いて、シグナルペプチドの有無を簡単に選別できる方法(シグナルシークエンストラップ(SST)法)を見出した(特開平6-315380号参照)。さらに同じ概念のもとに、酵母を用いてさらに効率よくかつ簡便にシグナルペプチドをコードする遺伝子を単離する方法(酵母SST法)も開発された(米国特許第5.536.637号参照)。

本方法を用いて、治療、診断、あるいは研究上有益な新規な因子(ポリペプチド)、特に分泌シグナルを有する分泌蛋白質および膜蛋白質に着目してそれを見出すべく、鋭意検討を行なった。その結果、多種多様な分泌蛋白および膜蛋白を産生していると予想される細胞株および組織、例えばヒト成人の脳組織および脳組織由来の細胞株、およびヒト骨髄由来の細胞株が産生している新規な分泌蛋白質あるいは膜蛋白質、およびそれをコードするcDNAを見出すことに成功し、本発明を完成した。

20

本発明が提供する c D N A 配列は、クローンO C 0 0 1, O M 2 3 7, O A 0 0 4 b として同定され、上記酵母S S T 法を使用して得た情報を基にと ト成人脳組織および脳組織由来の細胞株 (T 9 8 G, A T C C N o. C R L - 1690) から作製した c D N A ライブラリーより単離された。クローンO C

001, OM237, OA004bは膜蛋白質(ここではそれぞれOC001, OM237, OA004b蛋白として表わされる)をコードする完全なcDNA配列を含む全長鎖cDNAである。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA に より検索した結果、本発明のポリペプチド〇C001,〇M237,〇A004bおよびそれぞれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。 さらに得られたアミノ酸配列の疎水性プロットによる解析から本発明のポリペプチドは膜貫通領域を持つことが予想された。これらのことから、本発明のポリペプチドロC001,〇M237,〇A004bは新規な膜蛋白質であることが判明した。

10

15

20

25

本発明が提供する c D N A 配列は、クローンO A F 0 7 5 b として同定され、上記酵母S S T 法を使用して得た情報を基に成人のヒト骨髄由来の細胞株 H A S 3 0 3 (ヒト骨髄ストローマ細胞株:東京医科大学第一内科外山主助教授、相沢信助手より供与。J. Cell. Physiol. 148, 245-251, 1991 およびExperimental Hematol. 22, 482-487, 1994 に記載))から作製した c D N A ライブラリーより単離された。クローンO A F 0 7 5 b は分泌蛋白質(ここではO A F 0 7 5 b 蛋白として表わされる)をコードする完全な c D N A 配列を含む全長鎖 c D N A である。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA により検索した結果、本発明のポリペプチド〇AF075 bおよびそれをコードする核酸配列と一致する配列はなかった。さらに得られたアミノ酸配列の 疎水性プロットによる解析から本発明のポリペプチドは膜貫通領域を持たな

いことが予想された。これらのことから、本発明のポリペプチドは、新規な 分泌蛋白質であることが判明した。

本発明は、

15

20

- (1)配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、
 - (2)前記(1)に記載したポリペプチドをコードするcDNA、
 - (3) 配列番号2、5、7、10または13で示される塩基配列からなる cDNA、
- (4)配列番号3、8、11または14で示される塩基配列からなる10 cDNAに関する。

詳細な説明

本発明は、実質的に純粋な形である配列番号1、4、6、9または12で 示されるアミノ酸配列からなるポリペプチド、そのホモローグ、その配列の フラグメントおよびそのホモローグに関する。

本発明はさらに、それらのポリペプチドをコードするcDNAに関する。 より具体的には、配列番号2、5、7、10または13で示される塩基配列 からなるcDNA、および配列番号2、5、7、10、13、3、8、11 または14で示される塩基配列に選択的にハイブリダイズするフラグメント からなるcDNAに関する。ハイブリダイズするcDNAには、上記配列の 相補配列も含まれる。ハイブリダイズは、ストリンジェントな条件で行なう ことが好ましい。

実質的に純粋な形である配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドとは、一般に、生産時のポリペプチドの90%以上、例えば、95、98または99%が配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドであることを意味

する。

10

15

20

25

配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドのホモローグとは、一般に少なくとも20個、好ましくは少なくとも30個、例えば40、60または100個の連続したアミノ酸領域で、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80または90%、より好ましくは95%以上相同性であるものであり、そのようなホモローグは、以下本発明のポリペプチドとして記載される。

配列番号2、5、7、10、13、3、8、11または14で示される塩基配列からなるcDNAに選択的にハイブリダイズするcDNAとは、一般に、少なくとも20個、好ましくは少なくとも30個、例えば40、60または100個の連続した塩基配列領域で、少なくとも70%、好ましくは少なくとも80または90%、より好ましくは95%以上相同性であるものであり、そのようなcDNAは、以下本発明のcDNAとして記載される。

配列番号2、5、7、10、13、3、8、11または14で示される塩 基配列からなあるcDNAのフラグメントとは、少なくとも10塩基、好ま しくは少なくとも15塩基、例えば20、25、30または40塩基部分を 意味し、そのようなフラグメントも本発明のcDNAに含まれる。

さらに、本発明には、本発明のcDNAからなる複製または発現ベクターが含まれる。ベクターとしては、例えば、ori領域と、必要により上記cDNAの発現のためのプロモーター、プロモーターの制御因子などからなるプラスミド、ウィルスまたはファージベクターが挙げられる。ベクターはひとつまたはそれ以上の選択的マーカー遺伝子、例えばアンピシリン耐性遺

伝子を含んでいてもよい。ベクターは、イン・ピトロ(in vitro)において、例えば c DNAに対応するRNAの製造、宿主細胞の形質転換に用いることができる。

さらに、本発明には、配列番号2、5、7、10、13、3、8、11または14で示される塩基配列、またはそれらのオープンリーディングフレームを有するcDNAを含む本発明のcDNAを複製または発現させるためのベクターで形質転換された宿主細胞も含まれる。細胞としては、例えば細菌、酵母、昆虫細胞または哺乳動物細胞が挙げられる。

さらに、本発明には、本発明のポリペプチドを発現させるための条件下で、 10 本発明の宿主細胞を培養することからなる本発明のポリペプチドの製造方法 も含まれる。培養は、本発明のポリペプチドが発現し、宿主細胞より製造さ れる条件下で行なわれることが好ましい。

本発明のcDNAは、上記のようなベクターのアンチセンス領域に挿入することでアンチセンスRNAを製造することもできる。このようなアンチセンスRNAは、細胞中の本発明のポリペプチドのレベルを制御することに用いることもできる。

15

20

本発明は、本発明におけるポリペプチドのモノクローナルまたはポリクローナル抗体も含む。さらに本発明におけるポリペプチドのモノクローナルまたはポリクローナル抗体の製造方法も含む。モノクローナル抗体は、本発明のペプチドまたはその断片を抗原として用い、通常のハイブリドーマの技術により製造することができる。ポリクローナル抗体は、宿主動物(例えば、ラットやウサギ等)に本発明のポリペプチドを接種し、免疫血清を回収する、通常の方法により製造することができる。

本発明には、本発明のポリペプチド、その抗体と薬学的に許容される賦形 25 剤および/または担体を含有する薬学的組成物も含まれる。

(1) の本発明のポリペプチドとしては、配列番号1、4、6、9または

12で示されたアミノ酸配列からなるもの以外に、その一部が欠損したもの (例えば、配列番号1中、生物活性の発現に必須な部分だけからなるポリペプチド等)、その一部が他のアミノ酸と置換したもの (例えば、物性の類似したアミノ酸に置換したもの)、および本発明のポリペプチドに他のアミノ酸が 付加または挿入されたものも含まれる。

よく知られているように、ひとつのアミノ酸をコードするコドンは1~6種類(例えば、Metは1種類、Leuは6種類)知られている。従って、ポリペプチドのアミノ酸配列を変えることなくcDNAの塩基配列を変えることができる。

- 10 (2)で特定される本発明のcDNAには、(1)の配列番号1、4、6、 9または12で示されるポリペプチドをコードするすべての塩基配列群が含まれる。塩基配列を変えることによって、ポリペプチドの生産性が向上することがある。
- (3)で特定されるcDNAは、(2)で示されるcDNAの一態様であり、15 天然型配列を表わす。
 - (4) に示される c DNA は、(3) で特定される c DNA に天然の非翻訳 部分を加えた配列を示す。

配列番号3、8、11または14で示される塩基配列を有するcDNAの作製は、以下の方法に従って行なわれる。

20 はじめに酵母SST法(米国特許 No.5,536,637 に記載)の概要について説明する。

サッカロミセス・セレビシェ(Saccharomyces cerevisiae)などの酵母がショ糖またはラフィノースをエネルギー源や炭素源として利用するためにはインベルターゼを培地中に分泌しなければならない(インベルターゼはラフィノースをショ糖とメリビオースに、ショ糖をフルクトースとグルコースに分解する酵素である。)。また数多くの既知の哺乳類のシグナルペプチドは酵母の

インベルターゼを分泌させうることが知られている。これらの知見から、酵 母のインベルターゼの分泌を可能にする新規のシグナルペプチドを哺乳類の c DNAライブラリーからラフィノース培地上での酵母の生育を指標にスク リーニングする方法として本方法は開発された。翻訳開始点ATGを削除し た非分泌型のインベルターゼ遺伝子SUC2 (GENBANK accession No.V01311) を酵母の発現ベクター (発現用プロモーター (ADHプロモータ ー)およびターミネーター(ADHターミネーター)はAAH5プラスミド (Gammerer, Methods in Enzymol. 101,192-201,1983) 由来で、酵母複製起点は 2μ ori、酵母選択マーカーにはTRP1、大腸菌複製起点はColE1 ori、大腸菌薬剤耐性マーカーにはアンピシリンが使用されている)に組 10 み込んで酵母SST用ベクターpSUC2を作製した。そのSUC2遺伝子 の上流に哺乳類のcDNAを組み込んで、酵母SST cDNAライブラリー を調製した。このライブラリーを分泌型インベルターゼを欠損している酵母 に形質転換した。組み込まれた哺乳類 c D N A がシグナルペプチドをコード している場合、酵母で発現されたインベルターゼに対しても分泌作用をもつ 15 と考えられ、その結果ラフィノース培地上での生育が可能となる。よって出 現したコロニーから酵母を培養してプラスミドを調製し、インサートcDN Aの塩基配列を決定することによって、新規シグナルペプチドの検索を迅速 かつ容易にした。

- 20 酵母SST cDNAライブラリーの作製は
 - (1) 対象となる細胞よりmRNAを単離し、特定の制限酵素(酵素 I) サイトを連結したランダムプライマーを用いて二本鎖 c DNAを合成し、
 - (2) 酵素 I とは異なる特定の制限酵素 (酵素 II) サイトを含むアダプターを連結して、酵素 I で消化した後、適当なサイズで分画し、
- 25 (3) 酵母発現ベクター内のシグナルペプチドを削除したインベルターゼ 遺伝子の上流に得られた c DNA断片を連結し、形質転換する工程よりなる。

各工程を詳しく説明すると、工程(1)では、対象となる哺乳類の臓器や細胞株などより、必要により適当な刺激剤で刺激した後、公知の方法(以下、公知の方法は特に記載がなければ Molecular Cloning (Sambrook, J., Fritsch, E. F. および Maniatis, T. 著、Cold Spring Harbor Laboratory Press より 1989 年に発刊)または Current Protocol in Molecular Biology(F. M. Ausubel ら編、John Wiley & Sons, Inc より発刊)に記載の方法に従って行なわれる。)に従ってmRNAの単離が行なわれる。

対象となる細胞としては、HAS303(ヒト骨髄ストローマ細胞株:東京医科大学第一内科外山圭助教授、相沢信助手より供与。J. Cell. Physiol. 148, 245-251, 1991 および Experimental Hematol. 22, 482-487, 1994 に記載)、またはヒトグリア芽腫細胞株T98G(ATCC No.CRL-1690) が挙げられる。また組織としては、ヒト成人脳が挙げられる。ランダムプライマーを用いる二本鎖cDNAの合成は公知の方法により行なわれる。

10

15

20

25

アダプターに連結される制限酵素(酵素 I)サイトと次の工程(2)で用いられる制限酵素(酵素 II)サイトは、互いに異なるものであれば何を用いてもよい。好ましくは、酵素 I としてXho I、酵素 II としてはEcoR Iが用いられる。

工程(2)ではT4DNAポリメラーゼで末端を平滑化し、酵素 II アダプターを連結した後、酵素 I で消化し、アガロース電気泳動(AGE)により300~800bpのcDNAを分画する。酵素 II は、前記したように酵素 I と異なるものなら何でもよい。

工程(3)は、酵母発現用プラスミドベクターに連結されたシグナルペプチドを削除したインベルターゼの遺伝子の上流に(2)で得られた c DNA断片を組み込んで大腸菌に形質転換する工程である。ここで酵母発現用プラスミドベクターとしては種々のものが知られている。例えば、大腸菌内でも機能する Y E p 2 4 などが用いられるが、好適には前述したプラスミド p S

UC2が用いられる。

10

15

20

形質転換のための宿主大腸菌株はすでに多くのものが知られており、好ましくはDH10Bのコンピテントセルである。また形質転換方法は公知のいずれを用いてもよいが、好ましくはエレクトロポレーション法により行なわれる。形質転換体は常法により培養され、酵母SST用のcDNAライブラリーが得られる。

このcDNAライブラリーでは、すべてのクローンにcDNA断片が導入されている訳ではないし、またすべてが未知の(新規な)シグナルペプチドをコードする遺伝子断片とは限らない。そこで、次にこのライブラリーから未知のシグナルペプチドをコードする遺伝子断片をスクリーニングする必要がある。

そのためには、cDNAライブラリーをインベルターゼ遺伝子をもたない 酵母サッカロミセス・セレビシェ(Saccharomycs cerevisiae)(例えばYT45 5株など)またはインベルターゼ遺伝子を人為的に欠損させた株(公知の方 法に従い作製可能)に、該cDNAライブラリーを導入し、シグナルペプチ ドをコードする配列を有する断片のスクリーニングを行なう。

酵母の形質転換は公知の方法、例えば酢酸リチウム法によって行なわれる。 形質転換体を選択培地で生育後、ラフィノースを炭素源とする培地に移し、 生育可能なコロニーを選択し、プラスミドを回収する。ラフィノースを炭素 源として酵母が生育したということは、ライブラリー中に何らかの分泌蛋白 質のシグナルペプチドが組み込まれていたことを示している。

次に、単離した陽性クローンについて、塩基配列を決定し、未知の蛋白質をコードすることが明らかになった c DNAについては、それをプローブとして全長クローンを単離し、全長の塩基配列を決定することができる。これ 5の操作は、当業者にとってすべて公知の方法で行なわれる。

配列番号2、5、7、10または13で示される塩基配列が、一部、好ま

しくは全てが確定されると哺乳類に存在する本発明の蛋白質をコードする c DNAもしくは本発明蛋白質のホモローグおよびサブセットをコードする c DNAを得ることができる。適当な塩基配列を有するオリゴヌクレオチドを 合成し、それを用いて、哺乳類由来の c DNAライブラリーあるいはmRN AからPCR法により、あるいは適当な塩基配列の断片をプローブとしてハイブリダイズさせることにより、他の哺乳類 c DNAライブラリーあるいは 該ゲノムライブラリーから、他の哺乳類型の当該蛋白質をコードする c DN Aを得ることができる。

このようにして得られた c DNAが、SSTで得られた c DNA断片の塩 基配列(またはその相同配列)を含んでいるならばシグナルペプチドをコードしていることになるので、該 c DNAが全長、またはほぼ全長であること は明らかである(シグナルペプチドは例外なく蛋白質のN末端に存在することから、c DNAのオープンリーディングフレームの 5 '末端にコードされている。)。

15 さらに公知の方法に従い、該 c DNAをプローブとしてノザン(Northern) 解析によって全長の確認してもよい。ハイブリダイズしたバンドから得られるmRNAのサイズと該 c DNAのサイズを比較し、ほぼ同じであれば該 c DNAはほぼ全長であると考えられる。

配列番号 2、5、7、10または13で示される塩基配列が一旦確定されると、その後は、化学合成によって、あるいは該塩基配列の断片を化学合成し、これをプローブとしてハイブリダイズさせることにより、本発明のcDNAを得ることができる。さらに、本発明のcDNAを含有するベクターcDNAを適当な宿主に導入し、これを増殖させることによって、目的とするcDNAを必要量得ることができる。

- 25 本発明のポリペプチドを取得する方法としては、
 - (1) 生体または培養細胞から精製単離する方法、

(2) ペプチド合成する方法、または

15

(3) 遺伝子組み換え技術を用いて生産する方法、

などが挙げられるが、工業的には(3)に記載した方法が好ましい。

遺伝子組み換え技術を用いてポリペプチドを生産するための発現系(宿主 - ベクター系)としては、例えば、細菌、酵母、昆虫細胞および哺乳動物細胞の発現系が挙げられる。

例えば、大腸菌で発現させる場合には、成熟蛋白部分をコードする c D N A の 5 ' 末端に開始コドン (A T G) を付加し、得られた c D N A を、適当なプロモーター (例えば、t r p プロモーター、l a c プロモーター、λ P L プロモーター、 T 7 プロモーター等)の下流に接続し、大腸菌内で機能するベクター (例えば、p B R 3 2 2、p U C 1 8、p U C 1 9等)に挿入して発現ベクターを作製する。

次に、この発現ベクターで形質転換した大腸菌(例えば、E. Coli DH1、E. Coli JM109、E. Coli HB101株等)を適当な培地で培養して、その菌体より目的とするポリペプチドを得ることができる。また、バクテリアのシグナルペプチド(例えば、pelBのシグナルペプチド)を利用すれば、ペリプラズム中に目的とするポリペプチドを分泌することもできる。さらに、他のポリペプチドとのフュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

20 また、哺乳動物細胞で発現させる場合には、例えば、配列番号3、8、1 1または14で示される塩基配列をコードするcDNAを適当なベクター (例えば、レトロウイルスベクター、パピローマウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクター、SV40系ベクター等)中の適当なプロモーター (例えば、SV40プロモーター、LTRプロモーター、メタロチオネインプロモーター等)の下流に挿入して発現ベクターを作製する。次に、得られた発現ベクターで適当な哺乳動物細胞 (例えば、サルCOS-7細胞、チャイニ

ーズハムスターCHO細胞、マウスL細胞等)を形質転換し、形質転換体を 適当な培地で培養することによって、本発明の蛋白が分泌蛋白の場合と膜蛋 白の場合で、次のように発現される。

本発明の蛋白が分泌蛋白の場合、その細胞上清中に目的とするポリペプチドが発現される。さらに、その他のポリペプチド、例えば抗体の定常領域(Fc portion)をコードするcDNA断片と連結することによって、フュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

一方、本発明の蛋白が膜蛋白の場合、その細胞膜上に目的とするポリペプチドが発現される。また配列番号2、5、7、10または13で示される塩基配列の膜貫通領域を欠いた欠失体を上記ベクターに挿入し、これを用いて適当な哺乳類動物細胞を形質転換することによって、その培養液中に目的とする可溶性ポリペプチドが分泌される。さらにその膜貫通領域を欠いた欠失体をコードするcDNA断片とその他のポリペプチド、例えば抗体の定常領域(Fc portion)をコードするcDNA断片を連結することによって、フュージョン・プロテイン(fusion protein)を生産することもできる。

以上のようにして得られたポリペプチドは、一般的な生化学的方法によって 単離精製することができる。

産業上の利用可能性

20 本発明のポリペプチドおよびそれをコードする c DNAは、一つあるいは それ以上の効果あるいは生物活性(以下に列挙するアッセイに関連するもの を含む)を示すことが考えられる。本発明の蛋白に関して記述される効果あ るいは生物活性は、その蛋白の投与あるいは使用により、あるいはその蛋白 をコードする c DNAの投与あるいは使用(例えば、遺伝子療法や c DNA 35 導入に適したベクター)により、提供される。

「サイトカイン活性および細胞増殖/分化活性」

10

15

本発明の蛋白は、サイトカイン活性および細胞増殖(誘導あるいは阻害) /分化活性(誘導あるいは阻害)を示す可能性、あるいはある細胞集団に他 のサイトカインの産生を誘導あるいは抑制すると考えられる。全ての既知の サイトカインを含む、現在発見されている多くの蛋白性因子は、因子に依存 した一つあるいはそれ以上の細胞増殖アッセイ法で、活性を示してきたので、 それらのアッセイは、サイトカイン活性の便利な確認法として機能する。本 発明の蛋白の活性は、多くの従来の因子依存性の細胞株の細胞増殖アッセイ のうちのいずれかによって証明され得る。

[免疫刺激/抑制活性]

5

- 本発明の蛋白は、免疫刺激活性および免疫抑制活性をも示すと考えられる。 10 また、ある蛋白は、例えば、Tリンパ球およびBリンパ球あるいはどちらか 一方の成長および増殖を制御(刺激あるいは抑制)することや、同様にNK 細胞や他の集団の細胞傷害性活性に影響を与えることによって、様々な免疫 不全および疾患 (severe combined immunodeficiency (SCID)を含む) の治療 に効果を示すと考えられる。これらの免疫不全は遺伝性である場合もあるし、 15 例えばHIVのようなウィルスや、同様に細菌やカビの感染が原因で起こる 場合もある。あるいは、自己免疫疾患から由来する可能性もある。具体的に は、HIV、肝炎ウイルス (hepatitis viruses)、ヘルペスウイルス (herpes viruses)、 マイコバクテリア (mycobacteria)、リーシュマニア (leshmania)、マラリア 20 (malaria) およびカンジダ (candida) のような様々なカビ感染を含む、ウィ ルス、細菌、カビあるいは他の感染による感染症の原因を、本発明の蛋白を 用いることによって治療できると考えられる。もちろん、この関連より、本 発明の蛋白は、免疫システムが増大していることが一般的に示唆される場所、 すなわち癌治療の箇所において効果を示すと考えられる。
- 25 本発明の蛋白は、アレルギー反応および喘息や他の呼吸器系疾患のような 状況の治療に効果にも効果を示すと考えられる。免疫抑制が望まれるような

他の状態(例えば、喘息や関連呼吸器疾患を含む)にも、本発明の蛋白を用いて治療できると考えられる。

本発明の蛋白は、例えば、敗血病性のショックあるいは全身性炎症反応症候群(SIRS)のような炎症性大腸炎、クローン病、あるいはIL-11により効果が証明されたようなTNFやIL-1のようなサイトカインの過剰産生から由来するような感染に関連した慢性あるいは急性の炎症を抑制する可能性もある。

[造血細胞制御活性]

本発明の蛋白は、造血細胞の制御に、またそれに応じて骨髄球様細胞ある いはリンパ球様細胞の欠乏に対する治療にも効果を示すと考えられる。コロ 10 二一形成細胞あるいは因子依存性細胞株の援助の下での極く弱い生物活性で さえも、造血細胞の制御に係わることを示唆する。その生物活性とは、次に 挙げる例の全てあるいはそのいずれかでたとえられるようなものに係わるも のである。赤血球前駆細胞のみの成長および増殖を支持、あるいは他のサイ トカインとの組み合わせ、また、それが示唆する有効性、例えば様々な貧血 15 の治療、あるいは赤血球前駆細胞および赤血球あるいはそのどちらかの産生 を刺激する放射線療法/化学療法と組み合わせての使用:顆粒球および単球 /マクロファージのような骨髄球の成長および増殖を支持(すなわち、古典 的なCSF活性)、化学療法に伴う骨髄抑制を防ぐための化学療法との併用; 巨核球の成長および増殖およびそれに続く血小板の成長および増殖の支持、 20 それによって血小板減少症のような様々な血小板障害を防御および治療を可 能とする血小板輸血の際あるいは相補的に一般的使用;上記造血細胞の幾つ かあるいは全ての細胞へ成熟可能な造血幹細胞の成長および増殖の支持、従 って、様々な幹細胞障害(限定はされないが、再生不良性貧血および発作性 25 夜間血色素尿症を含む、移植で一般的に治療されるようなもの)に治療的効 果を示し、また正常細胞あるいは遺伝子療法のため遺伝的に操作された細胞

をイン・ピトロ (in-vitro) あるいはエクス・ピボ (ex-vivo) (すなわち、骨髄移植に伴う) どちらかで、放射線療法/化学療法後の幹細胞分画の再構築を行なうことも同様である。

種々の造血幹細胞株の増殖と分化に対する適切なアッセイは、上記に記載 されている。

本発明の蛋白は、他の方法の中で、以下の方法により測定することが可能である。

[組織生成/修復活性]

15

本発明の蛋白は、損傷治癒および組織修復、また、火傷、切開、および潰 10 瘍の治療と同様に、骨、軟骨、腱、靭帯、および神経組織成長あるいは再生 のいずれかに使用されると考えられる。

骨を正常に形成しない環境での軟骨および骨あるいはいずれかの成長を誘導するような本発明の蛋白は、ヒトおよび他の動物の骨折および軟骨損傷あるいは欠損の治癒に適用される。本発明の蛋白を使用している製剤は、開放骨折と同様に閉鎖骨折の整復、また人工関節の固定の改良にも予防的にも使用できると考えられる。骨形成剤により誘導された新生骨形成は、先天性、外傷性、癌切除術により誘発した頭蓋顔面の欠損の修復に貢献する。また、美容形成外科分野にも有効である。

本発明の蛋白は、歯根膜症の治療および他の歯の修復にも使用されると考えられる。そのような薬品は、骨形成細胞を引き寄せ、その細胞の増殖を刺激し、その前駆細胞の分化を誘導する環境を提供すると考えられる。本発明の蛋白は、骨および軟骨あるいはいずれかの修復を刺激することを通して、あるいは炎症あるいは炎症過程で介される組織破壊(コラゲナーゼ活性や破骨細胞の活性)の過程を阻止することにより、骨粗鬆症および骨関節炎の治療に有効と考えられる。

本発明の蛋白に起因すると考えられる組織再生活性の別のカテゴリーは腱

/靭帯形成である。本発明の蛋白は、腱/靭帯様組織あるいは他の組織が正 常に形成されない環境でそのような組織形成を誘導するものであるが、ヒト および他の動物における腱/靭帯の裂傷、奇形、および他の腱/靭帯の障害 の治癒に適用できる。腱/靭帯様組織を誘導する蛋白を使用している製剤は、 骨あるいは他の組織への腱/靭帯の固定の改良、および腱/靭帯組織の欠損 の修復での使用はもちろん、腱あるいは靭帯の損傷の防御に対して予防的使 用も考えられる。本発明の構成物により誘導された新生腱/靭帯様組織形成 は、先天性、外傷、あるいは他の起源の腱あるいは靭帯欠損の修復に貢献す る。また、腱あるいは靭帯の貼付あるいは修復という美容形成外科でも有効 である。本発明の構成物は、腱/靭帯形成細胞を引き寄せ、その細胞の増殖 を刺激し、その前駆細胞の分化を誘導する環境を提供すると考えられる。あ るいは、組織修復を果たすためイン・ビボ (in vivo) への返還に備えてエク ス・ビボ (ex vivo) で腱/靭帯細胞あるいはその前駆細胞を誘導する。該発 明の構成物は、腱炎、手根トンネル症候群 (Carpal tunnel syndrome)、および 他の腱あるいは靭帯欠損の治療にも有効である。該構成物には、適当なマト リックスおよびキャリアーと同様に当業者に良く知られているシークエスタ リング(Sequestering)剤も含まれる。

10

15

20

25

本発明の蛋白は、神経細胞の増殖、および神経および脳組織の再生、すなわち神経細胞あるいは神経組織に対する変性、死、あるいは外傷を含む機械的および外傷的障害と同様に中枢および末梢神経系疾患および神経病の治療に対しても効果を示すと考えられる。具体的には、ある蛋白は、末梢神経障害、末梢神経症、および局所的神経症のような末梢神経系の疾患、およびアルツハイマー病、パーキンソン病、ハンチントン病、筋萎縮性側策症(amyotropic lateral)、およびシャイ・ドレーガー(Shy-Drager)症候群のような中枢神経系の疾患の治療に有効であると考えられる。更に本発明に応じて治療され得る条件には、脊髄障害、頭部外傷、および脳卒中等の脳血管疾患

のような機械的および外傷的障害を含む。化学療法あるいは他の治療から起 因する末梢神経症も本発明の蛋白を用いて治療可能である。

本発明の蛋白は、例えば膵臓、肝臓、腸、腎臓、皮膚、内皮を含む臓器、平滑、骨格あるいは心臓筋肉、および血管内皮を含む血管組織のような他の組織を生成する活性、あるいはそのような組織を構成する細胞の増殖を促進する活性を示す可能性も期待される。望まれる効果の一部は、正常組織を再生させる繊維性瘢痕(scarring)の阻害によっても担われると考えられる。

本発明の蛋白は、消化管保護あるいは再生、および肺あるいは肝臓の繊維 化、様々な組織の再還流損傷、および全身性サイトカイン障害に起因する状態に対する治療にも有効であると考えられる。

[アクチビン/インヒビン活性]

5

10

本発明の蛋白は、アクチビン/インヒビンに関連した活性を示すと考えら れる。アクチビンは濾胞刺激ホルモン(FSH)の放出を刺激する活性によ って特徴づけられるが、インヒビンは、濾胞刺激ホルモン(FSH)の放出 を阻害する活性によって特徴づけられる。よって、本発明の蛋白は、単独あ 15 るいはインヒビンaファミリーのメンバーとのヘテロダイマーで、哺乳類動 物の雌の受精率を減少させ、雄の精子形成を減少させるインヒビンの活性に 基づく避妊調節剤として有効であると考えられる。充分量の他のインヒビン の投与によって、哺乳動物の不妊を誘導可能である。一方、本発明の蛋白は、 インヒビンbグループの他の蛋白サブユニットとのホモダイマーあるいはへ 20 テロダイマーで、前脳下垂体の細胞からFSH放出を刺激するアクチビン分 子の活性に基づいた治療的な不妊誘導として有効であると考えられる(米国 特許第4.798,885号を参照。)。本発明の蛋白は、牛、羊、および豚のような家 畜の生涯出産能力可能な期間を延ばすために、性的に未熟なほ乳類動物にお ける妊娠開始を早めることに有効であると考えられる。 25

[走化性/化学運動性活性]

本発明の蛋白は、例えば、単球、好中球、T細胞、マスト細胞、好酸球、および内皮細胞、あるいはそのいずれかを含む哺乳動物の細胞に対して、例えばケモカインとして働く走化性/化学運動性活性を有すると考えられる。走化性/化学運動性蛋白は、反応の望まれる部位へ、望まれる細胞集団を固定化あるいは引き寄せるため使用されることが可能である。走化性/化学運動性蛋白は、局所的な感染と同様に、創傷および他の外傷の治療に特別な優位性を提供する。例えば、リンパ球、単球、あるいは好中球を腫瘍あるいは感染部位へ引き寄せることは、腫瘍あるいは感染部位に対する免疫応答を改善する結果となると考えられる。

蛋白やペプチドは、もしそれが直接あるいは間接に特殊な細胞集団に対して指示された方向あるいは運動を刺激可能であれば、そのような細胞集団に対する走化性活性を保持している。望ましくは、その蛋白やペプチドは、細胞の指示された運動を直接的に刺激する活性を保持する。特別な蛋白がある集団の細胞に対し走化性活性を保持するか否かは、既知のどのような細胞走化性のアッセイ法にそのような蛋白あるいはペプチドを使用しても容易に決定できる。

[凝血および血栓活性]

5

20

本発明の蛋白は、凝血あるいは血栓活性をも示すと考えられる。結果として、そのような蛋白は、様々な凝固障害(血友病のような遺伝性障害を含む)の治療に有効であると予期される。あるいは、外傷、手術あるいは他の原因により生じた創傷の治療における凝固および他の凝血事象を促進させることが予期される。本発明の蛋白は、血栓の形成の溶解あるいは阻害、および血栓あるいは卒中等により生じる状態の治療および予防にも効果があると考えられる。

25 [受容体/リガンド活性]

本発明の蛋白は、受容体、受容体/リガンドあるいは受容体/リガンドの

インヒビターあるいはアゴニストとしての活性を示す可能性もある。そのような受容体およびリガンドの例として、サイトカイン受容体およびそのリガンド、受容体キナーゼおよびそのリガンド、受容体フォスファターゼおよびそのリガンド、細胞間相互作用に関連した受容体(セレクチン(Selectin)、インテグリン(Integurin)およびそのリガンド、受容体キナーゼを含む細胞接着分子等)およびそのリガンド、および抗原提示、抗原認識、および細胞性および液性免疫反応の発達に係わる受容体/リガンドの組み合わせが挙げられるが、本発明を制限するものではない。受容体およびリガンドは、その相互作用に対する可能なペプチドあるいは小分子のインヒビターのスクリーニングにも有効である。本発明の蛋白(受容体およびリガンドの断片を含むが、制限されるものではない)は、それ自身受容体/リガンドの相互作用のインヒビターとして有効であると考えられる。

[その他の活性]

5

10

15

20

本発明の蛋白は、以下に示す付加的な活性あるいは効果の一つあるいはそれ以上を示すと考えられる:細菌、ウィルス、カビ、および他の寄生虫を含む感染性の物質を殺傷する;身長、体重、髪の色、目の色、肌あるいは他の組織の色素沈着、あるいは例えば胸部増量あるいは減量等の器官の大きさ等の身体的特徴を抑制あるいは促進する効果を及ぼす;食餌脂肪、蛋白、あるいは炭水化物の分解に効果を及ぼす;食欲、性欲、ストレス、認識(認識障害)、鬱病、暴力行動を含む行動特徴に効果を及ぼす;鎮痛効果あるいは他の痛みを減少させる効果を提供する;胚性幹細胞の造血系以外の他の系統への分化および増殖を促進する;および酵素の場合、その酵素の欠失を補い、また関連疾患を治療する。

上記活性を有する蛋白は、例えば、B細胞、T細胞、肥満細胞の増殖また 25 は細胞死、免疫グロブリンのクラススイッチ促進によるクラス特異的誘導、 B細胞の抗体産生細胞への分化、顆粒球前駆細胞の増殖または分化、細胞死、

単球・マクロファージ前駆細胞の増殖または分化、細胞死、好中球、単球・マクロファージ、好酸球、好塩基球の増殖または機能亢進、細胞死、巨核球前駆細胞の増殖または細胞死、好中球前駆細胞の増殖または分化、細胞死、 BまたはT前駆細胞の増殖または分化、細胞死、赤血球の産生促進、赤血球、好中球、好酸球、好塩基球、単球・マクロファージ、肥満細胞、巨核球前駆細胞の増殖支持、好中球、単球・マクロファージ、B細胞またはT細胞の遊走促進、胸腺細胞の増殖または細胞死、脂肪細胞の分化抑制、ナチュラルキラー細胞の増殖または細胞死、造血幹細胞の増殖または細胞死、幹細胞および各種造血前駆細胞の増殖加制、間葉系幹細胞からの骨芽細胞、軟骨細胞への分化促進または増殖、細胞死、あるいは破骨細胞の活性化や単球から破骨細胞への分化促進による骨吸収の促進の作用を本ポリペプチドのみで、またリガンドーレセプター間の結合を介して、あるいは他の分子と相乗的に働くことにより有すると考えられる。

5

10

15

また本発明のペプチドは神経系にも作用することが予測されるので、各種神経伝達物質作動性神経細胞への分化ならびにそれらの生存維持または細胞死、グリア細胞の増殖促進または細胞死、神経突起の伸展、神経節細胞の生存維持または細胞死、アストロサイトの増殖または分化促進または細胞死、末梢神経の増殖または生存維持、細胞死、シュワン細胞の増殖または細胞死、運動神経の増殖または生存維持、細胞死の作用もあると考えられる。

20 さらに、本発明のポリペプチドは初期胚の発生過程において、外胚葉誘導作用による表皮、脳、背骨、神経の器官形成、中胚葉誘導作用による背索結合組織(骨、筋肉、腱)、血球細胞、心臓、腎臓、生殖巣の器官形成、あるいは内胚葉誘導作用による消化器系臓器(胃、腸、肝臓、膵臓)、呼吸器系(肺、気管)の形成に促進的または抑制的に作用すると考えられ、生体においても上記器官の増殖あるいは増殖抑制作用を有すると考えられる。

従って、本発明のポリペプチドはそれ自身で、免疫系または神経系もしく

は骨代謝の機能の低下または亢進に関する疾患、または造血系細胞の発育不全または異常増殖、例えば、炎症性疾患(リウマチ、潰瘍性大腸炎等)、骨髄移植後の造血幹細胞の減少症、ガン、白血病に対する放射線照射または化学療法剤投与後の白血球、血小板、B細胞またはT細胞の減少症、貧血、感染症、ガン、白血病、エイズ(AIDS)、骨代謝異常(骨粗鬆症等)、各種変性疾患(アルツハイマー病、多発性硬化症等)、あるいは神経損傷の予防または治療薬として用いることが期待される。

また本発明のポリペプチドは、外胚葉、中胚葉または内胚葉由来器官の分 化または増殖作用を有すると考えられるので、各器官(表皮、骨、筋肉、腱、 心臓、腎臓、胃、腸、肝臓、膵臓、肺、気管等)の組織修復剤として用いる ことも期待される。

10

15

20

25

また、本発明のポリペプチドのポリクローナル抗体またはモノクローナル 抗体を用いて、生体における該ポリペプチドの定量が行なえ、これによって 該ポリペプチドと疾患との関係の研究あるいは疾患の診断等に利用すること ができる。ポリクローナル抗体およびモノクローナル抗体は該ポリペプチド あるいはその断片を抗原として用いて常法により作製することができる。

また本発明のポリペプチド(好ましくはその細胞外ドメインのポリペプチド)を用いることにより、例えばアフィニティーカラムを作製して、本発明のポリペプチドと結合する既知または未知の蛋白(リガンド)の同定、精製あるいはその遺伝子クローニングを行なうことができる。

また本発明のポリペプチド(好ましくはその膜貫通領域または細胞内ドメインのポリペプチド)を用いて、例えばウエストーウエスタン法により、または本発明のcDNA(好ましくは本発明のポリペプチドの膜貫通領域または細胞内ドメインをコードするcDNA)を用いて、例えば酵母2ーハイブリッド法により本発明のポリペプチドと細胞質内で相互作用する下流のシグナル伝達分子の同定、遺伝子クローニングを行なうこともできる。

さらに本発明のポリペプチドを用いることによって、本発明のポリペプチ ドレセプターアゴニスト、アンタゴニストおよび受容体ーシグナル伝達分子 間の阻害剤等のスクリーニングを行なうこともできる。

本発明のcDNAは、多大な有用性が期待される本発明のポリペプチドを生産する際の重要かつ必須の鋳型となるだけでなく、遺伝病の診断や治療(遺伝子欠損症の治療またはアンチセンスDNA(RNA)によって、ポリペプチドの発現を停止させることによる治療等)に利用できる。また、本発明のcDNAをプローブとしてジェノミック(genomic)DNAを分離できる。同様にして、本発明cDNAと相同性の高いヒトの関連ポリペプチドの遺伝子、

10 またマウス以外の生物における本発明ポリペプチドと相同性の高いポリペプ チドの遺伝子を分離することも可能である。

[医薬品への適用]

15

20

前記の疾患に適応するために、本発明のポリペプチド、あるいは本発明のポリペプチドに対する抗体は通常、全身的又は局所的に、一般的には経口または非経口の形で投与される。好ましくは、経口投与、静脈内投与および脳室内投与である。

投与量は、年齢、体重、症状、治療効果、投与方法、処理時間等により異なるが、通常、成人一人あたり、一回につき、 100μ gから100mgの範囲で、一日一回から数回経口投与されるかまたは、成人一人あたり、一回につき、 10μ gから100mgの範囲で、一日一回から数回非経口投与される。

もちろん前記したように、投与量は種々の条件により変動するので、上記 投与量より少ない量で十分な場合もあるし、また範囲を越えて必要な場合も ある。

25 本発明化合物を投与する際には、経口投与のための固体組成物、液体組成物 物およびその他の組成物、非経口投与のための注射剤、外用剤、坐剤等とし

て用いられる。

15

20

25

経口投与のための固体組成物には、錠剤、丸剤、カプセル剤、散剤、顆粒 剤等が含まれる。カプセルには、ソフトカプセルおよびハードカプセルが含 まれる。

5 このような固体組成物においては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤(例えば、ラクトース、マンニトール、グルコース、ヒドロキシプロピルセルロース、微結晶セルロース、デンプン、ポリビニルピロリドン、メタケイ酸アルミン酸マグネシウム等)と混合される。組成物は、常法に従って、不活性な希釈剤以外の添加物、例えば潤滑剤(スラアリン酸マグネシウム等)、崩壊剤(繊維素グリコール酸カルシウム等)、安定化剤(ヒト血清アルブミン、ラクトース等)、溶解補助剤(アルギニン、アスパラギン酸等)を含有していてもよい。

錠剤または丸剤は、必要により白糖、ゼラチン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレート等の胃溶性あるいは腸溶性のフィルムで被膜してもよいし、また2以上の層で被膜してもよい。さらにゼラチンのような吸収されうる物質のカプセルも包含される。

経口投与のための液体組成物は、薬学的に許容される乳濁剤、溶液剤、懸 濁剤、シロップ剤、エリキシル剤等を含み、一般に用いられる不活性な希釈 剤(例えば、精製水、エタノール等)を含んでいてもよい。この様な組成物 は、不活性な希釈剤以外に湿潤剤、懸濁剤のような補助剤、甘味剤、風味剤、 芳香剤、防腐剤を含有していてもよい。

経口投与のためのその他の組成物としては、ひとつまたはそれ以上の活性物質を含み、それ自体公知の方法により処方されるスプレー剤が含まれる。 この組成物は不活性な希釈剤以外に亜硫酸水素ナトリウムのような安定剤と 等張性を与えるような安定化剤、塩化ナトリウム、クエン酸ナトリウムある いはクエン酸のような等張剤を含有していてもよい。スプレー剤の製造方法

は、例えば米国特許第 2,868,691 号および同第 3,095,355 号明細書に詳しく記載されている。

本発明による非経口投与のための注射剤としては、無菌の水性または非水性の溶液剤、懸濁剤、乳濁剤を包含する。水性または非水性の溶液剤、懸濁剤としては、一つまたはそれ以上の活性物質が、少なくとも一つの不活性な希釈剤と混合される。水性の希釈剤としては、例えば注射用蒸留水および生理食塩水が挙げられる。非水性の希釈剤としては、例えばプロピレングリコール、ポリエチレングリコール、オリーブ油のような植物油、エタノールのようなアルコール類、ポリソルベート80(登録商標)等が挙げられる。

10 このような組成物は、さらに防腐剤、湿潤剤、乳化剤、分散剤、安定化剤 (例えば、ヒト血清アルブミン、ラクトース等)、溶解補助剤(例えば、アル ギニン、アスパラギン酸等)のような補助剤を含んでいてもよい。

発明を実施するための最良の形態

15 以下に本発明のクローンOC001に関する実施例を挙げて本発明をより 具体的に説明するが、これらは本発明の範囲を制限するものではない。

実施例1:poly(A) *RNAの調製

ヒト成人脳組織よりTRIzol TRIzol reagent,登録商標、GIBCOBRL より販売)を用いて全RNAを抽出し、mRNAピュリフィケーション・キット (mRNA Purification Kit, 商品名、Pharmacia より販売) を用いてpoly (A) *RNAを精製した。

実施例2:酵母SST cDNAライブラリーの調製

上記のpoly(A) *RNAを鋳型にXhoI部位を連結したランダム9mer: 5 '-CGATTGAATTCTAGACCTGCCTCGAGN

NNNNNNNN-3 '(配列番号15)をプライマーとして、スーパースクリプト・プラスミド・システム(SuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning,商品名、GIBCOBRLより販売)を用いて2本鎖cDNAの合成を行なった。EcoRIアダプター (GIBCOBRLより販売)をDNAライゲーション・キットVer. 2 (DNA ligation kit ver.2、商品名、宝酒造(株)より販売。以下、cDNAの連結はすべて本キットを使用した。)を用いて連結した後、XhoIで消化し、アガロース電気泳動で300~800bpのcDNAを切り出して分画し、pSUC2(米国特許第5536637号参照)のEcoRI/NotI部位に連結し、大腸菌DH10B株にエレクトロポレーション法で形質転換して酵母SST用のcDNAライブラリーを得た。

実施例3:SSTによるスクリーニングおよびSST陽性クローンの塩基配列の決定

10

20 CDNAライブラリーのプラスミドを調製し、酢酸リチウム法(Current Protocols In Molecular Biology 13.7.1 を参照)により酵母YTK12株を形質転換し、トリプトファン(Trp)を含まない酵母形質転換体の選択培地(CMD-Trp培地)のプレート上にまき、30℃で48時間インキュベートした後、アキュトラン・レプリカ・プレーター(Accutran Replica Plater、商品20 名、Schleicher & Schuell より販売)を用いて得られたコロニー(形質転換体)のレプリカをラフィノースを炭素源とするYPRプレートにとり、30℃で14日間インキュベートした。3日目以降、出現してきた各々のコロニーを一つずつ再度YPRプレートにストリークして30℃で48時間インキュベートした後、シングルコロニーをYPD培地に植菌し、30℃で48時間インキュベートした後、シングルコロニーをYPD培地に植菌し、30℃で48時間インキュベートした後、プラスミドを調製した。続いてpSUC2のクローニングサイトの両端の配列の2種類のプライマー(センス鎖はビオチン化プラ

イマー)を用いて公知の方法に従ってPCRを行い、インサートcDNAを増幅した後、ダイナビーズ(Dynabeads、商品名、DYNAL より販売)を用いてビオチン化1本鎖cDNAを精製し、塩基配列の決定を行なった。塩基配列の決定はDNAシーケンシング・キット (DNA Sequencing kit(Dye Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction)、商品名、Applied Biosystems Inc.より販売)を用いた蛍光ダイターミネーターサイクルシークエンス法で反応を行い、自動DNAシークエンサー373(Applied Biosystems Inc.)で読み取りを行なった(以下、塩基配列決定はすべて本方法で行なった。)。

得られた塩基配列および推定されるアミノ酸配列についてデータベースと の相同性検索を行い、データベースに登録されていない新規の c DNAであることが明らかとなったクローンについて、全長 c DNAのクローニングを 試みた。

 実施例4:クローン〇C001の全長cDNAのクローニングおよび塩基配

 15 列の決定

全長 c D N A のクローニングはマラソン c D N A アンプリフィケーション・キット (Marathon cDNA Amplification Kit,商品名、Clontech 社より販売)による3 'R A C E (Rapid Amplification of cDNA End) 法を用いて行なった。 2 本鎖 c D N A を調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の p o l y (A) +R N A より作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点A T G 領域より上流の2 7 m e r のプライマーO C 0 0 1 - F 1 : 5 '-G T C C T T C A G C A A A A C A G T G G A T T T A A A - 3 '(配列番号16)を作製して、該キットに添付されたアダプタープライマーとでP C R を行なった。クローンO C 0 0 1 に特異的に増幅された c D N A を アガロース電気泳動で分画後、p T 7 Blue - 2 T - Vector (商品名、Novagen より販売)に連結し、大腸菌D H 5 α に 形質転換してプラス

20

25

ミドを調製した。初めに5 '側の塩基配列を決定してOC001 SST c DNAの塩基配列が存在することを確認した後、全塩基配列を決定し、配列番号3に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号1、2、4および5に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN 5 および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA に より検索した結果、本発明のポリペプチド〇〇001およびそれをコードす る核酸配列と一致する配列はなかった。さらに得られたアミノ酸配列の疎水 10 性プロットによる解析から本発明のポリペプチドにはC末端に膜貫通領域が 存在しGPIアンカー型であることが予想された。これらのことから、本発 明のポリペプチドは、新規の膜蛋白質であることが判明した。さらに相同性 検索の結果、BLASTX、BLASTP および FASTA は、クローン〇C001(配 列番号1のアミノ酸配列12~344間の領域)とニューロトリミン (neurotrimin[Rattus norvegicus]) (Genbank Accession U16845 のアミノ酸配列 15 9~344間の領域)およびオピオイド結合細胞接着因子 (opioid-binding cell adhesion molecule[Homo sapiens]) (Genbank Accession L 3 4 7 7 4 0 7 \(\begin{array}{c} \tau \tau \end{array} \) 酸配列9~345間の領域)との間に有為な相同性があることを示した。こ れらの相同性に基づいて、クローンOC001は、少なくともニューロトリ ミン (neurotrimin) およびオピオイド結合細胞接着因子 (opioid-binding cell 20 adhesion molecule) が属する神経細胞接着因子ファミリーと同様な活性を保持 すると期待される。

実施例5:クローンOM237の全長cDNAのクローニングおよび塩基配25 列の決定

本発明のクローン〇M237に関する実施例は、〇С001と同様な手法

を用いたが、以下の点のみ異なる。

10

全長 c D N A のクローニングはマラソン c D N A アンプリフィケーション・キット(Marathon cDNA Amplification Kit、商品名、Clontech 社より販売)による3 ' R A C E 法を用いて、O C 0 0 1 と同様の方法で行なった。2本鎖 c D N A を調製には、各クローンの由来、すなわちヒト成人脳組織の p o l y (A) *R N A をより作製した。S S T で得られた塩基配列の情報に基づいて推定翻訳開始点A T G 領域より上流の2 7 m e r のプライマーO M 2 3 7 - F 1 : 5 ' - C C A G A A A G C A C A G C C C T G A T T C T G C G T - 3 ' (配列番号17)を作製して、該キットに添付されたアダプタープライマーとで P C R を行なった。クローンO M 2 3 7 に特異的に増幅された c D N A を、O C 0 0 1 と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、配列番号8に示す配列を得た。さらにオープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号6 および7に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA に より検索した結果、本発明のポリペプチドOM237およびそれをコードす る核酸配列と一致する配列はなかった。さらに得られたアミノ酸配列の疎水 性プロットによる解析から本発明のポリペプチドには膜貫通領域が存在する ことが予想された。これらのことから、本発明のポリペプチドは、新規の膜 蛋白質であることが判明した。

実施例6:クローン〇A004bの全長cDNAのクローニングおよび塩基 配列の決定

25 本発明のクローンOA004bに関する実施例は、OC001と同様な手 法を用いたが、以下の点のみ異なる。

[poly (A) *RNAの調製]

5

ヒトグリア芽腫細胞株T98G(ATCC No.CRL-1690)より TRIzol reagent (登録商標、GIBCOBRLより販売)を用いて全RNAを抽出し、mRNAピュリフィケーション・キット(mRNA Purification Kit, 商品名、Pharmacia より販売)を用いてpoly(A) †RNAを精製した。

[全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定]

全長 c DNAのクローニングはジーントラッパー c DNAポジティブセレ クションシステム (GENETRAPPER cDNA Positive Selection System (GIBCOBRL)) を用いて行なった。まずスーパースクリプト・プラスミド・シ ステム (SuperScript Plasmid System for cDNA Synthesis and Plasmid Cloning, 商 10 品名、GIBCOBRL)を用いてヒトグリア芽腫細胞株T98Gのpoly(A) ⁺RNAよりプラスミドpSPORT1(GIBCOBRL)をベクターとしてdTprimed cDNAライブラリーを作製した。つぎにSSTで得られた塩基配列 の情報に基づいて27merのビオチン化プライマー〇A004-F1:5 'ーピオチンーATGCACATCTTCAAGCATGCTCAG-3' 15 (配列番号18) を作製した後、ジーントラッパー (GeneTrapper) キットの 方法にしたがってビオチン化プライマーと特異的にハイブリダイズするプラ スミドを上記のcDNAライブラリーから回収し、大腸菌DH10Bに形質 転換した。さらにランダムプライマーDNAラベリングキット(Random 20 Primer DNA Labeling kit, 商品名、宝酒造より販売) を用いて32P-dCTP でラベルしたOA004 SST cDNAをプローブとして、公知の方法に よりコロニーハイブリダイゼーションを行い、陽性クローンを単離して、プ ラスミドを調製した。全塩基配列を決定し、配列番号11に示す配列を得た ので、それぞれOA004bと名付けた。さらにオープンリーディングフレ ームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号9および10に示す配列を得た。 25

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN

および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA に より検索した結果、本発明のポリペプチドOA004bおよびそれぞれをコ ードする核酸配列と一致する配列はなかった。さらに得られたアミノ酸配列 の疎水性プロットによる解析から本発明のポリペプチドには膜貫通領域が存 5 在することが予想された。これらのことから、本発明のポリペプチドは、新 規の膜蛋白質であることが判明した。しかし、相同性検索の結果、BLASTX、 BLASTP および FASTA は、クローン〇A004b (配列番号9のアミノ酸配 列171~311間の領域)と 52.8 k D 蛋白質 (Hypothetical 52.8kD protein[Caenorhabdtis elegans]) (SwissProt Accession YJ95 CAEELのアミノ酸 10 配列299~453間の領域)の間に有意な相同性があることを示した。ま た、クローンOA004b(配列番号9のアミノ酸配列194~277間の 領域) とプレセニリンー 2 (presenilin-2[Homo sapiens]) (Genbank Accession A56993 のアミノ酸配列 3 4 0 ~ 4 1 6 間の領域) の間にも有為と考えられる 相同性があることを示した。これらの相同性に基づいて、クローン〇A00 15 4 bは、少なくともプレセニリン (presenilin) ファミリーと同様な活性を保 持すると期待される。

実施例7:クローンOAF075bの全長cDNAのクローニングおよび塩20 基配列の決定

本発明のクローン〇AF075bに関する実施例は、〇C001と同様な 手法を用いたが、以下の点のみ異なる。

[poly (A) +RNAの調製]

ヒト骨髄ストローマ細胞株HAS303(東京医科大学第一内科外山圭助 25 教授、相沢信助手より供与)よりTRIzol試薬(登録商標、GIBCOBRL より販売)を用いて全RNAを抽出し、mRNAピュリフィケーション・キ

ット (mRNA Purification Kit, 商品名、Pharmacia より販売) を用いてpoly (A) + RNAを精製した。

[全長 c D N A のクローニングおよび塩基配列の決定]

全長 c D N A のクローニングはマラソン c D N A アンプリフィケーショ ン・キット(Marathon cDNA Amplification Kit,商品名、Clontech 社より販売) 5 による3 ' RACE法を用いて、OC001と同様の方法で行なった。2本 鎖cDNAを調製には、各クローンの由来、すなわちHAS303のpol y(A) *RNAより作製した。SSTで得られた塩基配列の情報に基づいて 推定翻訳開始点ATG領域を含む27merのプライマーOAF075-F 1:5'-CCCCGGGGACATGAGGTGGATACTGTT-3 10 '(配列番号19)を作製して、該キットに添付されたアダプタープライマ ーとでPCRを行なった。クローンOAF075Bに特異的に増幅されたc DNAをOC001と同様な手法でリクローニングし、全塩基配列を決定し、 配列番号14に示す配列を得たので、OAF075bと名付けた。さらにオ 15 ープンリーディングフレームを決定し、アミノ酸に翻訳して配列番号12お よび13に示す配列を得た。

核酸配列データベースに登録されている既知の核酸配列に対して BLASTN および FASTA により、またアミノ酸配列データベースに登録されている既知 のポリペプチドのアミノ酸配列に対して BLASTX、BLASTP および FASTA により検索した結果、本発明のポリペプチドOAF 075b、およびそれぞれ をコードする核酸配列と一致する配列はなかった。

20

25

さらに得られたアミノ酸配列の疎水性プロットによる解析から本発明のポリペプチドには膜貫通領域が存在しないことが予想された。これらのことから、本発明のポリペプチドは、新規の分泌蛋白質であることが判明した。さらに相同性検索の結果、BLASTX、BLASTP および FASTA は、クローンOAF075b(配列番号12のアミノ酸配列1~359間の領域)とプレプロ

カルボキシペプチターゼA 2 (preprocarboxypeptidase A2[Homo sapiens]) (Genbank Accession U19977 のアミノ酸配列 1 ~ 3 5 5 間の領域) の間に有為な相同性があることを示し、カルボキシペプチダーゼAファミリーであると考えられた。これらの相同性に基づいて、クローン〇AF 0 7 5 bは、少なくとも上記のプレプロカルボキシペプチターゼA 2 (preprocarboxypeptidase A2[Homo sapiens]) と同様な活性を保持すると期待される。

請求の範囲

1. 実質的に純粋な形である配列番号1、4、6、9または12で示される アミノ酸配列からなるポリペプチド、そのホモローグ、そのフラグメントま たはそのフラグメントのホモローグからなるポリペプチド。

- 2. 配列番号1、4、6、9 または1 2 で示されるアミノ酸配列からなる請求の範囲第1 項記載のポリペプチド。
- 10 3. 請求の範囲第1項に記載されたポリペプチドをコードする c D N A。
 - 4. 配列番号2、5、7、10または13で示される塩基配列からなる請求 の範囲第3項記載のcDNA、またはその配列に選択的にハイブリダイズす るフラグメントからなるcDNA。

15

- 5. 配列番号3、8、11または14で示される塩基配列からなる請求の範囲第3項記載のcDNA、またはその配列に選択的にハイブリダイズするフラグメントからなるcDNA。
- 20 6. 請求の範囲第3項から第5項のいずれかの項に記載のcDNAからなる 複製または発現ペクター。
 - 7. 請求の範囲第6項記載の複製または発現ベクターで形質転換された宿主細胞。

25

8. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドを発現させる

ための条件下で請求の範囲第7項記載の宿主細胞を培養することからなる該ポリペプチドの製造方法。

- 9. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドのモノクロー 5 ナルまたはポリクローナル抗体。
 - 10. 請求の範囲第1項または第2項に記載されたポリペプチドまたは請求の範囲第9項記載の抗体および薬学的に許容される賦形剤および/または担体を含有することを特徴とする薬学的組成物。

SEQUENCE LISTING

<110> Ono Pharmaceutical Co., Ltd.

<120> Novel Polypeptides, cDNA coding these polypeptides and Use thereof

<130> ONF-2975PCT

<141> 1999-05-13

<150> JP 10-131815

<151> 1998-05-14

<160> 19

<170> Patent In Ver. 2.0

<210> 1

<211> 344

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 1

Met Lys Thr lle Gln Pro Lys Met His Asn Ser Ile Ser Trp Ala Ile

-25

-20

-15

Phe	Thr	Gly	Leu	Ala	Ala	Leu	Cys	Leu	Phe	Gln	Gly	Val	Pro	Val	Arg
		-10					-5		•		-1	1			
Ser	Gly	Asp	Ala	Thr	Phe	Pro	Lys	Ala	Met	Asp	Asn	Val	Thr	Val	Arg
5					10					15					20
Gln	Gly	Glu	Ser	Ala	Thr	Leu	Arg	Cys	Thr	He	Asp	Asn	Arg	Val	Thr
				25					30					35	
Arg	Val	Ala	Trp	Leu	Asn	Arg	Ser	Thr	Ile	Leu	Туг	Ala	Gly	Asn	Asp
			40					45					50		
Lys	Trp	Cys	Leu	Asp	Pro	Arg	Val	Val	Leu	Leu	Ser	Asn	Thr	Gln	Thr
		55					60					65			
Gln	Tyr	Ser	He	Glu	lle	Gln	Asn	Val	Asp	Val	Tyr	Asp	Glu	Gly	Pro
	70					75					80				
Гуг	Thr	Cys	Ser	Val	Gln	Thr	Asp	Asn	His	Pro	Lys	Thr	Ser	Arg	Val
85					90					95					100
His	Leu	Ile	Val	Gln	Val	Ser	Pro	Lys	Ile	Val	Glu	Ile	Ser	Ser	Asp
				105		•			110					115	
lle	Ser	He	Asn	Glu	Gly	Asn	Asn	Ile	Ser	Leu	Thr	Cys	He	Ala	Thr
			120					125					130		
Gly	Arg	Pro	Glu	Pro	Thr	Val	Thr	Trp	Arg	His	He	Ser	Pro	Lys	Ala
		135					140					145			
Val	Gly	Phe	Val	Ser	Glu	Asp	Glu	Tyr	Leu	Ġlu	He	Gln	Gly	lle	Thr
	150					155					160				
Arg.	G.l.u.	Gl.n.	Ser.	G.1.y_	.Asp.	Tyr	G.l.u.	.Cy.s.	_Ser_	Ala	Ser	Asn	-Asp-	Val	Ala
165					170					175					180

Ala Pro Val Val Arg Arg Val Lys Val Thr Val Asn Tyr Pro Pro Tyr Ile Ser Glu Ala Lys Gly Thr Gly Val Pro Val Gly Gln Lys Gly Thr Leu Gln Cys Glu Ala Ser Ala Val Pro Ser Ala Glu Phe Gln Trp Tyr Lys Asp Asp Lys Arg Leu Ile Glu Gly Lys Lys Gly Val Lys Val Glu Asn Arg Pro Phe Leu Ser Lys Leu Ile Phe Phe Asn Val Ser Glu His Asp Tyr Gly Asn Tyr Thr Cys Val Ala Ser Asn Lys Leu Gly His Thr Asn Ala Ser Ile Met Leu Phe Gly Pro Gly Ala Val Ser Glu Val Ser Asn Gly Thr Ser Arg Arg Ala Gly Cys Val Trp Leu Leu Pro Leu Leu Val Leu His Leu Leu Leu Lys Phe

<210> 2

<211> 1032

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 2

atgaaaacca tccagccaaa aatgcacaat tctatctctt gggcaatctt cacggggctg 60 gctgctctgt gtctcttcca aggagtgccc gtgcgcagcg gagatgccac cttccccaaa 120 gctatggaca acgtgacggt ccggcagggg gagagcgcca ccctcaggtg cactattgac 180 aaccgggtca cccgggtggc ctggctaaac cgcagcacca tcctctatgc tgggaatgac 240 aagiggigcc iggatccicg cgiggiccit cigagcaaca cccaaacgca giacagcaic 300 gagaiccaga acgiggaigt giaigacgag ggcccitaca ccigcicggi gcagacagac 360 aaccacccaa agacctctag ggtccacctc attgtgcaag tatctcccaa aattgtagag 420 atticticag atatetecat taatgaaggg aacaatatta geeteacetg catageaact 480 ggtagaccag agcctacggt tacttggaga cacatctctc ccaaagcggt tggctttgtg 540 agtgaagacg aatacttgga aattcagggc atcacccggg agcagtcagg ggactacgag 600 tgcagtgcct ccaatgacgt ggccgcgccc gtggtacgga gagtaaaggt caccgtgaac 660 tatecaccat acatticaga agecaagggt acaggtgtee eegtgggaca aaaggggaca 720 cigcagigig aagccicage agiccccica geagaatice agiggiacaa ggaigacaaa 780 agactgattg aaggaaagaa aggggtgaaa gtggaaaaca gacctttcct ctcaaaactc 840 atcttcttca atgtctctga acatgactat gggaactaca cttgcgtggc ctccaacaag 900 cigggccaca ccaaigccag caicaigcia titggiccag gcgccgicag cgaggtgagc 960 aacggcacgt cgaggaggc aggctgcgtc tggctgctgc ctcttctggt cttgcacctg 1020 cttctcaaat tt 1032

<210>-3-

<211> 1693

<212> DNA

⟨213⟩ Homo sapiens

<220>

<223> Clone OCOO1 derived from human brain

<220>

<221> CDS

<222> (130).. (1161)

<220>

<221> sig_peptide

⟨222⟩ (130).. (213)

<220>

<221> mat_peptide

<222> (214).. (1161)

<400> 3

gicclicage aaaacagtgg attlaaatet eettgeacaa gettgagage aacacaatet 60 aleaggaaag aaagaagaa aaaaaacega acetgacaaa aaagaagaaga aagaagaaga 120 aaaaaaate atg aaa ace ate cag eea aaa atg eac aat tet ate tet tgg 171

Met Lys Thr-I-le-Gln Pro Lys-Met His Asn-Ser-I-le Ser Trp-

-25

-20

-15

gca	atc	ttc	acg	ggg	ctg	gc t	gc t	ctg	tgt	ctc	ttc	caa	gga	gtg	ccc	219
Ala	lle	Phe	Thr	Gly	Leu	Ala	Ala	Leu	Cys	Leu	Phe	Gln	Gly	Val	Pro	
				-10					-5				-1	1		
gtg	cgc	agc	gga	gat	gcc	acc	ttc	ccc	aaa	gct	atg	gac	aac	gtg	acg	267
Val	Arg	Ser	Gly	Asp	Ala	Thr	Phe	Pro	Lys	Ala	Met	Asp	Asn	Val	Thr	
		5					. 10					15				
gtc	cgg	cag	ggg	gag	agc	gcc	acc	ctc	agg	tgc	act	att	gac	aac	cgg	315
Val	Arg	Gln	Gly	Glu	Ser	Ala	Thr	Leu	Arg	Cys	Thr	He	Asp	Asn	Arg	
	20			*		25					30					
gtc	acc	cgg	gtg	gcc	tgg	cta	aac	cgc	agc	acc	atc	ctc	tat	gc t	ggg	363
Val	Thr	Arg	Val	Ala	Trp	Leu	Asn	Arg	Ser	Thr	lle	Leu	Tyr	Ala	Gly	
35					40					45					50	
aat	gac	aag	tgg	tgc	ctg	gat	cct	cgc	gtg	gtc	ctt	ctg	agc	aac	acc	411
Asn	Asp	Lys	Trp	Cys	Leu	Asp	Pŗo	Arg	Val	Val	Leu	Leu	Ser	Asn	Thr	
				55					60					65		
caa	acg	cag	tac	agc	atc	gag	atc	cag	aac	gtg	gat	gtg	tat	gac	gag	459
Gln	Thr	Gln	Tyr	Ser	He	Glu	He	Gln	Asn	Val	Asp	Val	Tyr	Asp	Glu	
			70					75					80			
ggc	cct	tac	acc	tgc	tcg	gtg	cag	aca	gac	aac	cac	cca	aag	acc	tct	507
Gly	Pro	Tyr	Thr	Cys	Ser	Val	Gln	Thr	Asp	Asn	His	Pro	Lys	Thr	Ser	
		85					90					95				
agg	gtc	cac	ctc	att	gtg	caa	gta	tct	ccc	aaa	att	gta	gag	att	tct	555
Arg.	Va.l.	His	Leu	Lle	V.a.l.	.G.l.n.	ya.l.	Ser	Pro	Lys	.I.l.e.	Va.l.	G.l.u.	Lle	.Ser	
	100					105					110					

tca	gat	atc	tcc	att	aat	gaa	ggg	aac	aat	att	agc	ctc	acc	tgc	ata	603
Ser	Asp	Ile	Ser	Ile	Asn	Glu	Gly	Asn	Asn	He	Ser	Leu	Thr	Cys	Ile	
115					120					125					130	
gca	act	ggt	aga	cca	gag	cct	acg	gtt	ac t	tgg	aga	cac	atc	tct	ccc	651
Ala	Thr	Gly	Arg	Pro	Glu	Pro	Thr	Val	Thr	Trp	Arg	His	Ile	Ser	Pro	
				135					140					145		
aaa	gcg	gtt	ggc	ttt	gtg	agt	gaa	gac	gaa	tac	ttg	gaa	att	cag	ggc	699
Lys	Ala	Val	Gly	Phe	Val	Ser	Glu	Asp	Glu	Tyr	Leu	Glu	He	Gln	Gly	
			150					155					160			
atc	acc	cgg	gag	cag	tca	ggg	gac	tac	gag	tgc	agt	gcc	tcc	aat	gac	747
He	Thr	Arg	Glu	Gln	Ser	Gly	Asp	Tyr	Glu	Cys	Ser	Ala	Ser	Asn	Asp	
		165	-				170					175				
gtg	gcc	gcg	ccc	gtg	gta	cgg	aga	gta	aag	gtc	acc	gtg	aac	tat	cca	795
Val	Ala	Ala	Pro	Val	Val	Arg	Arg	Val	Lys	Val	Thr	Val	Asn	Tyr	Pro	
	180					185					190					
cca	tac	att	tca	gaa	gcc	aag	ggt	aca	ggt	gtc	ccc	gtg	gga	caa	aag	843
Pro	Tyr	Ile	Ser	Glu	Ala	Lys	Gly	Thr	Gly	Val	Pro	Val	Gly	Gln	Lys	
195					200					205					210	
ggg	aca	ctg	cag	tgt	gaa	gcc	tca	gca	gtc	ccc	tca	gca	gaa	ttc	cag	891
Gly	Thr	Leu	Gln	Cys	Glu	Ala	Ser	Ala	Val	Pro	Ser	Ala	Glu	Phe	Gln	
				215					220					225		
t gg	tac	aag	gat	gac	aaa	aga	ctg	att	gaa	gga	aag	aaa	ggg	gtg	aaa	939
Trp	Tyr	Lys-	Asp	Asp	Lys.	Arg	Leu	He	G.I.u.	Gly	Lys	Lys.	.G.l y	Val	Ly.s.	
			230					235					240			

gtg gaa aac aga cct tic ctc tca aaa ctc atc ttc ttc aat gtc tct 987 Val Glu Asn Arg Pro Phe Leu Ser Lys Leu Ile Phe Phe Asn Val Ser 245 250 255 gaa cat gac tat ggg aac tac act tgc gtg gcc tcc aac aag ctg ggc 1035 Glu His Asp Tyr Gly Asn Tyr Thr Cys Val Ala Ser Asn Lys Leu Gly 260 265 270 cac acc aat gcc agc atc atg cta tit ggt cca ggc gcc gtc agc gag 1083 His Thr Asn Ala Ser Ile Met Leu Phe Gly Pro Gly Ala Val Ser Glu 275 280 285 290 gig age aac gge acg teg agg agg gea gge tge gie tgg etg etg eet 1131 Val Ser Asn Gly Thr Ser Arg Arg Ala Gly Cys Val Trp Leu Leu Pro 295 300 305 ctt ctg gtc ttg cac ctg ctt ctc aaa ttt tgatgtgagt gccacttccc 1181 Leu Leu Val Leu His Leu Leu Lys Phe 310 315 caccegggaa aggetgeege caccaccacc accaacacaa cagcaatgge aacacegaca 1241 gcaaccaatc agatatatac aaatgaaatt agaagaaaca cagcctcatg ggacagaaat 1301 ttgagggagg ggaacaaaga atactttggg gggaaaaaag ttttaaaaaa gaaattgaaa 1361 attgccttgc agatatttag gtacaatgga gttttctttt cccaaacggg aagaacacag 1421 cacaccegge tiggacceae tgcaagetge ategtgeaac cicitiggig ceagtgtggg 1481

gctgcgggca ctttggtaga ctgtgccacc acggcgtgtg ttgtgaaacg tgaaataaaa 1661

agagcaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aa

caagggctca gcctctctgc ccacagagtg cccccacgtg gaacattctg gagctggcca 1541

teccaaatte aateagteea tagagaegaa cagaatgaga eetteeggee caagegtgge 1601

1693

⟨210⟩ 4

<211> 313

<212> PRT

<213> Homo sapiens

400> 4

Arg Ser Gly Asp Ala Thr Phe Pro Lys Ala Met Asp Asn Val Thr Val

1 5 10 15

Arg Gln Gly Glu Ser Ala Thr Leu Arg Cys Thr Ile Asp Asn Arg Val

20 25 30

Thr Arg Val Ala Trp Leu Asn Arg Ser Thr Ile Leu Tyr Ala Gly Asn

35 40 45

Asp Lys Trp Cys Leu Asp Pro Arg Val Val Leu Leu Ser Asn Thr Gln

50 55 60

Thr Gln Tyr Ser Ile Glu Ile Gln Asn Val Asp Val Tyr Asp Glu Gly

65 . 70 75 80

Pro Tyr Thr Cys Ser Val Gln Thr Asp Asn His Pro Lys Thr Ser Arg

90 95

Val His Leu Ile Val Gln Val Ser Pro Lys Ile Val Glu Ile Ser Ser

100 105 110

Asp Ile Ser Ile Asn Glu Gly Asn Asn Ile Ser Leu Thr Cys Ile Ala

115 120 125

Thr Gly Arg Pro Glu Pro Thr Val Thr Trp Arg His Ile Ser Pro Lys Ala Val Gly Phe Val Ser Glu Asp Glu Tyr Leu Glu Ile Gln Gly Ile Thr Arg Glu Gln Ser Gly Asp Tyr Glu Cys Ser Ala Ser Asn Asp Val Ala Ala Pro Val Val Arg Arg Val Lys Val Thr Val Asn Tyr Pro Pro Tyr Ile Ser Glu Ala Lys Gly Thr Gly Val Pro Val Gly Gln Lys Gly Thr Leu Gln Cys Glu Ala Ser Ala Val Pro Ser Ala Glu Phe Gln Trp Tyr Lys Asp Asp Lys Arg Leu Ile Glu Gly Lys Lys Gly Val Lys Val Glu Asn Arg Pro Phe Leu Ser Lys Leu Ile Phe Phe Asn Val Ser Glu His Asp Tyr Gly Asn Tyr Thr Cys Val Ala Ser Asn Lys Leu Gly His Thr Asn Ala Ser Ile Met Leu Phe Gly Pro Gly Ala Val Ser Glu Val Ser Asn Gly Thr Ser Arg Arg Ala Gly Cys Val Trp Leu Leu Pro Leu Leu Val Leu His Leu Leu Leu Lys Phe

<210> 5

<211> 939

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<400> 5

cgcagcggag atgccacctt ccccaaagct atggacaacg tgacggtccg gcagggggag 60 agcgccaccc tcaggtgcac tattgacaac cgggtcaccc gggtggcctg gctaaaccgc 120 agcaccatcc totatgotgg gaatgacaag tggtgcctgg atcotcgcgt ggtccttctg 180 agcaacaccc aaacgcagta cagcatcgag atccagaacg tggatgtgta tgacgagggc 240 ccttacacct gctcggtgca gacagacaac cacccaaaga cctctagggt ccacctcatt 300 gigcaagtat cicccaaaat igtagagatt tcitcagata tciccattaa igaagggaac 360 aatattagcc tcacctgcat agcaactggt agaccagagc ctacggttac ttggagacac 420 atototocca aagoggtigg citigigagi gaagacgaat aciiggaaat icagggcatc 480 accogggage agteagggga ctacgagtge agtgceteea atgacgtgge egegeeegtg 540 gtacggagag taaaggtcac cgtgaactat ccaccataca tttcagaagc caagggtaca 600 ggtgtccccg tgggacaaaa ggggacactg cagtgtgaag cctcagcagt cccctcagca 660 gaattccagt ggtacaagga tgacaaaaga ctgattgaag gaaagaaagg ggtgaaagtg 720 gaaaacagac ctttcctctc aaaactcatc ttcttcaatg tctctgaaca tgactatggg 780 aactacacti gcgtggcctc caacaagctg ggccacacca atgccagcat catgctattt 840 ggtccaggcg ccgtcagcga ggtgagcaac ggcacgtcga ggagggcagg ctgcgtctgg 900 ctgctgcctc ttctggtctt gcacctgctt ctcaaattt 939

<210> 6

<211> 478

<212> PRT

<213 > Homo sapiens

<400> 6

Met Phe Lys Phe His Gln Met Lys His Ile Phe Glu Ile Leu Asp Lys

1 5 10 15

Met Arg Cys Leu Arg Lys Arg Ser Thr Val Ser Phe Leu Gly Val Leu

20 25 30

Val Ile Phe Leu Leu Phe Met Asn Leu Tyr Ile Glu Asp Ser Tyr Val

35 40 45

Leu Glu Gly Asp Lys Gln Leu Ile Arg Glu Thr Ser Thr His Gln Leu

50 55 60

Asn Ser Glu Arg Tyr Val His Thr Phe Lys Asp Leu Ser Asn Phe Ser

65 . 70 75 80

Gly Ala Ile Asn Val Thr Tyr Arg Tyr Leu Ala Ala Thr Pro Leu Gln

85 90 95

Arg Lys Arg Tyr Leu Thr Ile Gly Leu Ser Ser Val Lys Arg Lys Lys

100 105 110

Gly Asn Tyr Leu Leu Glu Thr Ile Lys Ser Ile Phe Glu Gln Ser Ser

115 120 125

Tyr	Glu	Glu	Leu	Lys	Glu	He	Ser	Val	Val	Ile	His	Leu	Ala	Asp	Phe
	130					135					140				
Asn	Ser	Ser	Trp	Arg	Asp	Ala	Met	Val	Gln	Asp	He	Thr	Gln	Lys	Phe
145					150					155					160
Ala	His	His	Ile	He	Ala	Gly	Arg	Leu	Met	Val	He	His	Ala	Pro	Glu
				165					170					175	
Glu	Tyr	Tyr	Pro	Ile	Leu	Asp	Gly	Leu	Lys	Arg	Asn	Tyr	Asn	Asp	Pro
			180					185					190		
Glu	Asp	Arg	Val	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys	Gln	Asn	Val	Asp	Tyr	Thr	Phe
		195					200					205			
Leu	Leu	Asn	Phe	Cys	Ala	Asn	Thr	Ser	Asp	Tyr	Tyr	Val	Met	Leu	Glu
	210					215					220				
Asp	Asp	Val	Arg	Cys	Ser	Lys	Asn	Phe	Leu	Thr	Ala	Ile	Lys	Lys	Val
225					230					235					240
Ile	Ala	Ser	Leu	Glu	Gly	Thr	Туг	Trp	Val	Thr	Leu	Glu	Phe	Ser	Lys
	•			245					250					255	
Leu	Gly	Tyr	He	Gly	Lys	Leu	Tyr	His	Ser	His	Asp	Leu	Pro	Arg	Leu
			260					265					270		
Ala	His	Phe	Leu	Leu	Met	Phe	Туг	Gln	Glu	Met	Pro	Cys	Asp	Trp	Leu
		275					280					285			
Leu	Thr	His	Phe	Arg	Gly	Leu	Leu	Ala	Gln	Lys	Asn	Val	He	Arg	Phe
	290					295					300				
Lys_	Pro	Ser_	Leu	Phe-	-G4 n	His	Met	G.1.y.	Tyr	Тул	Ser	.Ser	Tyr	Lys.	G.l.y.
305					310					315					320

Thr Glu Asn Lys Leu Lys Asp Asp Phe Glu Glu Glu Ser Phe Asp lle Pro Asp Asn Pro Pro Ala Ser Leu Tyr Thr Asn Met Asn Val Phe Glu Asn Tyr Glu Ala Ser Lys Ala Tyr Ser Ser Val Asp Glu Tyr Phe Trp Gly Lys Pro Pro Ser Thr Gly Asp Val Phe Val Ile Val Phe Glu Asn Pro Ile Ile Lys Lys Ile Lys Val Asn Thr Gly Thr Glu Asp Arg Gln Asn Asp Ile Leu His His Gly Ala Leu Asp Val Gly Glu Asn Val Met Pro Ser Lys Gln Arg Gly Gln Cys Ser Thr Tyr Leu Arg Leu Gly Glu Phe Lys Asn Gly Asn Phe Glu Met Ser Gly Val Asn Gln Lys Ile Pro Phe Asp Ile His Cys Met Arg Ile Tyr Val Thr Lys Thr Gln Lys Glu Trp Leu Ile Ile Arg Ser Ile Ser Ile Trp Thr Ser

(210) 7

<211> 1434

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 7

atgittaaat ticatcaaat gaaacatati titgaaatac tigataaaat gagatgccig 60 agaaaacgii ciacagigic attoliggga gitoligica tillictool tillaigaac 120 ttgtacattg aagatagcta tgttctggaa ggagacaaac aacttataag ggaaacatcc 180 acacatcaac igaaticaga acgctatgii cataciitca aggattiaic taatiitcica 240 ggagccataa atgtcaccta tcgctaccta gctgccacac ctttacaaag aaagcggtat 300 citacaatig gactitette agtaaagega aaaaaaggaa actatitact tgagacaatt 360 aagtcaattt tigagcaatc cagctatgaa gagctgaagg aaatticagt ggtgattcac 420 ctagcagact ttaatictic ctggcgtgat gccatggtcc aggatattac acagaaattt 480 gcgcaccata ttattgcagg aagattaatg gttatacatg ctccagagga gtattaccca 540 atcctagatg gccttaaaag aaattacaat gatccagaag atagagtcaa atttcgttcc 600 aagcaaaatg tagattatac tittcigcit aattitigig ccaatactic agactattat 660 giaatgcitg aagatgatgt tcgatgtica aaaaattict taactgccat caagaaagtc 720 attgcatccc tagaaggaac ttactgggta actcttgaat tctctaagct tggctacatt 780 ggtaaactci aicalictca tgalciccca cgillggccc allilliatt aaigtillat 840 caagaaatgc citgigatig gctatigact catticcgtg gtctgttggc tcagaaaaat 900 gigateegit tiaaaceate tetetiteag caeatggget attatteate atacaaaggg 960 acggagaata agctgaagga tgatgattit gaagaggagt catttgacat tcctgataac 1020 cccctgcaa gtctgtacac caacatgaat gtgtttgaaa attatgaagc aagcaaggct 1080 tacagtagtg-tigatgagta-ctitiggggg-aaaccaccti caacaggaga tgtttttgtg_1140 attgtatttg aaaatccaat tataataaaa aaaattaaag taaatactgg aacagaagat 1200

cggcaaaatg atattitgca tcatggagcc ctagatgttg gggaaaacgt tatgcctagc 1260
aaacaaaggg gacaatgttc tacttactta agactaggag aattcaaaaa tggaaacttt 1320
gaaatgtcag gtgtaaatca aaaaattcca tttgatatac attgtatgag gatatatgtc 1380
accaaaacac aaaaggaatg gctaattatt aggagtatta gcatttggac ttct 1434

<210> 8

<211> 2131

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<220>

<223> Clone OM237 derived from human brain

<220>

<221> CDS

(222) (114).. (1547)

<400> 8

ccagaaagca cagccctgat tctgcgtgag aaaggctatc tctacagaaa ctaaaacggt 60 atcaacggtt tctgtacagc acagattatg acagcgtctt tcttaagaag aga atg 116

Met

ttt aaa ttt cat caa atg aaa cat att ttt gaa ata ctt gat aaa atg 164

Phe	Lys	Phe	His	Gln	Met	Lys	His	Ile	Phe	Glu	He	Leu	Asp	Lys	Met	
			5					10					15			
aga	tgc	ctg	aga	aaa	cgt	tct	aca	gtg	tca	ttc	ttg	gga	gtt	ctt	gtc	212
Arg	Cys	Leu	Arg	Lys	Arg	Ser	Thr	Val	Ser	Phe	Leu	Gly	Val	Leu	Val	
		20					25					30				
att	ttt	ctc	ctt	ttt	atg	aac	t tg.	tac	att	gaa	gat	agc	tat	gtt	ctg	260
Ile	Phe	Ļeu	Leu	Phe	Met	Asn	Leu	Туг	Ile	Glu	Asp	Ser	Туг	Val	Leu	
	35					40					45					
gaa	gga	gac	aaa	caa	ctt	ata	agg	gaa	aca	tcc	aca	cat	caa	ctg	aat	308
Glu	Gly	Asp	Lys	Gln	Leu	Ile	Arg	Glu	Thr	Ser	Thr	His	Gln	Leu	Asn	
50					55					60					65	
tca	gaa	cgc	tat	gtt	cat	act	ttc	aag	gat	tta	tct	aat	ttc	tca	gga	356
Ser	Glu	Arg	Туг	Val	His	Thr	Phe	Lys	Asp	Leu	Ser	Asn	Phe	Ser	Gly	
				70					75					80		
gcc	ata	aat	gtc	acc	tat	cgc	tac	cta	gc t	gcc	aca	cct	tta	caa	aga	404
Ala	Ile	Asn	Val	Thr	Tyr	Arg	Tyr	Leu	Ala	Ala	Thr	Pro	Leu	Gln	Arg	
			85					90					95			
aag	cgg	tat	ctt	aca	att	gga	ctt	tct	tca	gta	aag	cga	aaa	aaa	gga	452
Lys	Arg	Tyr	Leu	Thr	He	Gly	Leu	Ser	Ser	Val	Lys	Arg	Lys	Lys	Gly	
		100					105					110			٠	
aac	tat	tta	ctt	gag	aca	att	aag	tca	att	ttt	gag	caa	tcc	agc	tat	500
Asn	Tyr	Leu	Leu	Glu	Thr	Ile	Lys	Ser	lle	Phe	Glu	Gln	Ser	Ser	Tyr	•
-	1.1.5.	=				1.20					-1.25		,			
σαα	σασ	cta	220	σaa	att	tea	ata	ata	a t t	020	o to	~~~	an o	+++	221	EAO

Glu	Glu	Leu	Lys	Glu	lle	Ser	Val	Val	He	His	Leu	Ala	Asp	Phe	Asn	
130					135					140					145	
tct	tcc	tgg	cgt	gat	gcc	atg	gtc	cag	gat	att	aca	cag	aaa	ttt	gcg	596
Ser	Ser	Trp	Arg	Asp	Ala	Met	Val	Gln	Asp	Ile	Thr	Gln	Lys	Phe	Ala	
				150					155					160		
cac	cat	att	att	gca	gga	aga	tta	atg	gtt	ata	cat	gc t	cca	gag	gag	644
His	His	He	Ile	Ala	Gly	Arg	Leu	Met	Val	Ile	His	Ala	Pro	Glu	Glu	
			165					170					175			
tat	tac	cca	atc	cta	gat	ggc	ctt	aaa	aga	aat	tac	aat	gat	cca	gaa	692
Tyr	Tyr	Pro	Ile	Leu	Asp	Gly	Leu	Lys	Arg	Asn	Tyr	Asn	Asp	Pro	Glu	
		180					185					190				
gat	aga	gtc	aaa	ttt	cgt	tcc	aag	caa	aat	gta	gat	tat	ac t	ttt	ctg	740
Asp	Arg	Val	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys	Gln	Asn	Val	Asp	Tyr	Thr	Phe	Leu	
	195					200					205					
ctt	aat	ttt	tgt	gcc	aat	act	tca	gac	tat	tat	gta	atg	ctt	gaa	gat	788
Leu	Asn	Phe	Cys	Ala	Asn	Thr	Ser	Asp	Tyr	Tyr	Val	Met	Leu	Glu	Asp	
210					215					220					225	
gat	gtţ	cga	tgt	tca	aaa	aat	ttc	tta	act	gcc	atc	aag	aaa	gtc	at t	836
Asp	Val	Arg	Cys	Ser	Lys	Asn	Phe	Leu	Thr	Ala	Ile	Lys	Lys	Val	Ile	
				230					235					240		
gca	tcc	cta	gaa	gga	ac t	tac	tgg	gta	act	ctt	gaa	ttc	tct	aag	ctt	884
Ala	Ser	Leu	Glu	Gly	Thr	Tyr	Trp	Val	Thr	Leu	Glu	Phe	Ser	Lys	Leu	
			245.					250					255	-		
ggc	tac	att	ggt	ааа	ctc	tat	cat	tet	cat	gat	ctc	cca	cot	ttσ	grr	932

Gly	Tyr	lle	Gly	Lys	Leu	Tyr	His	Ser	His	Asp	Leu	Pro	Arg	Leu	Ala	
		260					265					270				
cat	ttt	tta	tta	atg	ttt	tat	caa	gaa	atg	cct	tgt	gat	t gg	cta	tig	980
His	Phe	Leu	Leu	Met	Phe	Туг	Gln	Glu	Met	Pro	Cys	Asp	Trp	Leu	Leu	
	275					280					285					
act	cat	ttc	cgt	ggt	ctg	ttg	gc t	cag	aaa	aat	gtg	atc	cgt	ttt	aaa	1028
Thr	His	Phe	Arg	Gly	Leu	Leu	Ala	Gln	Lys	Asn	Val	Ile	Arg	Phe	Lys	
290					295					300					305	
cca	tct	ctc	ttt	cag	cac	atg	ggc	tat	tat	tca	tca	tac	aaa	ggg	acg	1076
Pro	Ser	Leu	Phe	Gln	His	Met	Gly	Tyr	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Lys	Gly	Thr	
				310					315					320		
gag	aat	aag	ctg	aag	gat	gat	gat	ttt	gaa	gag	gag	tca	ttt	gac	att	1124
Glu	Asn	Lys	Leu	Lys	Asp	Asp	Asp	Phe	Glu	Glu	Glu	Ser	Phe	Asp	Ile	
			325					330					335			
cct	gat	aac	ccc	cct	gca	agt	ctg	tac	acc	aac	atg	aat	gtg	ttt	gaa	1172
Pro	Asp	Asn	Pro	Pro	Ala	Ser	Leu	Tyr	Thr	Asn	Met	Asn	Val	Phe	Glu	
		340					345					350				
aat	tat	gaa	gca	agc	aag	gct	tac	agt	agt	gtt	gat	gag	tac	ttt	tgg	1220
Asn	Туг	Glu	Ala	Ser	Lys	Ala	Tyr	Ser	Ser	Val	Asp	Glu	Туг	Phe	Trp	
	355					360					365					
ggg	aaa	cca	cct	tca	aca	gga	gat	gtt	ttt	gtg	att	gta	ttt	gaa	aat	1268
	Lys	Pro	Pro	Ser	Thr	Gly	Asp	Val	Phe	Val	He	Val	Phe	Glu	Asn	
3.7.0					375.					380.					3.85	
cca	att	ata	ata	aaa	aaa	att	aaa	gta	aat	ac t	gga	aca	gaa	gat	cgg	1316

395

Pro Ile Ile Lys Lys Ile Lys Val Asn Thr Gly Thr Glu Asp Arg

390

400

caa aat gat att tig cat cat gga gcc cia gat git ggg gaa aac git 1364 Gln Asn Asp Ile Leu His His Gly Ala Leu Asp Val Gly Glu Asn Val

405

410

415

atg cct agc aaa caa agg gga caa tgt tct act tac tta aga cta gga 1412 Met Pro Ser Lys Gln Arg Gly Gln Cys Ser Thr Tyr Leu Arg Leu Gly

420

425

430

gaa ttc aaa aat gga aac ttt gaa atg tca ggt gta aat caa aaa att 1460 Glu Phe Lys Asn Gly Asn Phe Glu Met Ser Gly Val Asn Gln Lys Ile

435

440

445

cca ttt gat ata cat tgt atg agg ata tat gtc acc aaa aca caa aag 1508

Pro Phe Asp Ile His Cys Met Arg Ile Tyr Val Thr Lys Thr Gln Lys

450 465 466

gaa tgg cta att att agg agt att agc att tgg act tct tagccaatta 1557 Glu Trp Leu Ile Ile Arg Ser Ile Ser Ile Trp Thr Ser

470

475

aatcagtatg ticagtitct gaagcagtic ticctgctic gictitigct acctitigtet 1617
titiggaggga aagcaatgga tgggatatgt taaaagaaac attaattaca tiggcagtit 1677
tcattiatac attgitgaca taattitact citaatacac actigiatit attitaacgi 1737
ctgaagtiga atatcagtet atagctaatg ctactiteat tiatattitt aaatgitett 1797
agtittaaaa titeaactga tigicgaaag ggtaatatga aagattitaa atgaaaaaaa 1857
titigitggat gatgattitt gaaaaatagi caccaactgi atatactice teaagaactg 1917
ataatteatt atatcateag atagctitta tiaagcatet gigggaatat acagttgggt 1977

ggaatgataa tetggittat tittietgia aacttaagit teegitgaet tetgtacate 2037 tacaatgaat aceteeteat agaagtggtg tetttacata attittigtg taggtgacae 2097 tatggaaaaa aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaaaa 2131

<210> 9

<211> 335

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 9

Met Asp Ser Ala Leu Ser Asp Pro His Asn Gly Ser Ala Glu Ala Gly

1 5 10 15

Gly Pro Thr Asn Ser Thr Thr Arg Pro Pro Ser Thr Pro Glu Gly Ile

20 25 30

Ala Leu Ala Tyr Gly Ser Leu Leu Leu Met Ala Leu Leu Pro Ile Phe

35 40 45

Phe Gly Ala Leu Arg Ser Val Arg Cys Ala Arg Gly Lys Asn Ala Ser

50 55 60

Asp Met Pro Glu Thr Ile Thr Ser Arg Asp Ala Ala Arg Phe Pro Ile

65 70 75 80

Ile Ala Ser Cys Thr Leu Leu Gly Leu Tyr Leu Phe Phe Lys Ile Phe

Ser Gin Giu Tyr Ile Asn Leu Leu Ser Met Tyr Phe Phe Val Leu

			100					105					110		
Gly	Ile	Leu	Ala	Leu	Ser	His	Thr	He	Ser	Pro	Phe	Met	Asn	Lys	Phe
		115					120					125			
Phe	Pro	Ala	Ser	Phe	Pro	Asn	Arg	Gln	Tyr	Gln	Leu	Leu	Phe	Thr	Gln
	130					135					140				
Gly	Ser	Gly	Glu	Asn	Lys	Glu	Glu	He	Ile	Asn	Tyr	Glu	Phe	Asp	Thr
145					150					155					160
Lys	Asp	Leu	Val	Cys	Leu	Gly	Leu	Ser	Ser	Ile	Val	Gly	Val	Trp	Tyr
				165					170					175	
Leu	Leu	Arg	Lys	Val	Phe	Gly	Thr	Asn	Val	Met	Val	Thr	Val	Ala	Lys
			180					185					190		
Ser	Phe	Glu	Ala	Pro	Ile	Lys	Leu	Val	Phe	Pro	Gln	Asp	Leu	Leu	Glu
		195					200					205			
Lys	Gly	Leu	Glu	Ala	Asn	Asn	Phe	Ala	Met	Leu	Gly	Leu	Gly	Asp	Val
	210					215					220				
Val	Ile	Pro	Gly	He	Phe	Ile	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Phe	Asp	He	Ser
225					230					235					240
Leu	Lys	Lys	Asn	Thr	His	Thr	Tyr	Phe	Tyr	Thr	Ser	Phe	Ala	Ala	Туг
				245					250					255	
He	Phe	Gly	Leu	Gly	Leu	Thr	Ile	Phe	Ile	Met	His	He	Phe	Lys	His
			260					265					270		
Ala	Gln	Pro	Ala	Leu	Leu	Tyr	Leu	Val	Pro	Ala	Cys	lle	Gly	Phe	Pro
		275-					280					285			
Val	Leu	Val	Ala	Len	Ala	I.vs	Glv	Glu	Val	Thr	Glu	Met	Pho	Ser	Tvr

290

295

300

Glu Glu Ser Asn Pro Lys Asp Pro Ala Ala Val Thr Glu Ser Lys Glu

305

310

315

320

Gly Thr Glu Ala Ser Ala Ser Lys Gly Leu Glu Lys Lys Glu Lys

325

330

335

<210> 10

<211> 1005

<212> DNA

<213 > Homo sapiens

<400> 10

atgracticg coctcaged toegeataac ggeagtgee aggeagegg coccaccaac 60 ageactacge ggecgette caegecegg ggeategee tggeetaegg cageeteetg 120 cteatggege tgetgeecat ettettegge geeetgeget cegtaegetg egeeegge 180 aagaatgett cagacatgee tgaaacaate accageeggg atgeegeegg etteecate 240 ategeeaget geacactett ggggetetae etettitea aaatattete eeaggagtae 300 ateaacetee tgetgeeat gtatteete gtgetgggaa teetggeeet gieceaace 360 ateageeet teatgaataa gtittiteea geeagetite eaaategaea gtaecagetg 420 etetteaea agggtietgg ggaaaacaag gaagagatea teaattatga atttgaeace 480 aaggaeetgg tgtgeetggg cetgageage ategttggeg tetgggaae 540 gtattegea eeaatggat ggtgaeagtg geeaagteet teggageace aataaaattg 600 gtgttteece aggatetget ggagaaagge etegageaa acaactttge eatgetggg 660

ctiggagatg tegicatice agggatette attgeettge tgetgegett tgacateage 720
ttgaagaaga atacceacae etacttetae accagetttg cageetacat etteggeetg 780
ggeettacca tetteateat geacatette aageatgete ageetgeeet ectatacetg 840
gteecegeet geateggtit teetgteetg gtggegetgg ceaagggaga agtgacagag 900
atgiteagit atgaggagte aaateetaag gateeagegg cagtgacaga ateeaaagag 960
ggaacagagg cateageate gaaggggetg gagaagaaag agaaa 1005

⟨210⟩ 11

<211> 1486

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<223> Clone OA004b derived from T98G cell

<220>

<221> CDS

<222> (117).. (1121)

<400> 11

cacgicacti cctgitgcci taggggaacg tggctitccc tgcagagccg gtgiciccgc 60
ctgcgtccci gctgcagcaa-ccggagctgg-agtcggatcc cgaacgcacc ctcgcc atg 119

Met

*																
167	ggc	ggc	gca	gag	gcc	agt	ggc	aac	cat	ccg	gat	agc	ctc	gcc	tcg	gac
	Gly	Gly	Ala	Glu	Ala	Ser	Gly	Asn	His	Pro	Asp	Ser	Leu	Ala	Ser	Asp
			15					10					5			
215	gcg	atc	ggc	gag	ccc	acg	tcc	cct	ccg	cgg	acg	ac t	agc	aac	acc	ccc
	Ala	Ile	Gly	Glu	Pro	Thr	Ser	Pro	Pro	Arg	Thr	Thr	Ser	Asn	Thr	Pro
				30					25					20		
263	ttc	ttc	atc	ссс	ctg	ctg	gcg	atg	ctc	ctg	ctc	agc	ġgc	tac	gcc	ctg
	Phe	Phe	He	Pro	Leu	Leu	Ala	Met	Leu	Leu	Leu	Ser	Gly	Tyr	Ala	Leu
					45					40					35	
311	gac	tca	gc t	aat	aag	ggc	cgc	gcc	tgc	cgc	gta	tcc	cgc	ctg	gcc	ggc
	Asp	Ser	Ala	Asn	Lys	Gly	Arg	Ala	Cys	Arg	Val	Ser	Arg	Leu	Ala	Gly
	65					60					55					50
359	atc	atc	ссс	ttc	cgc	gcc	gcc	gat	cgg	agc	acc	atc	aca	gaa	cct	atg
	He	He	Pro	Phe	Arg	Ala	Ala	Asp	Arg	Ser	Thr	He	Thr	Glu	Pro	Met
		80					75					70				
407	tcc	ttc	ata	aaa	ttc	ttt	ctc	tac	ctc	ggg	ttg	ctc	aca	tgc	agc	gcc
	Ser	Phe	He	Lys	Phe	Phe	Leu	Tyr	Leu	Gly	Leu	Leu	Thr	Cys	Ser	Ala
			95					90					85			
455	gga	ctg	gtg	ttc	ttc	tat	atg	tcc	ctg	ctg	ctc	aac	atc	tac	gag	cag
	Gly	Leu	Val	Phe	Phe	Tyr	Met	Ser	Leu	Leu	Leu	Asn	Ile	Tyr	Glu	Gln
				110					105					100		
5.03	-t-t-t	-t-t-t-	aag.	aa-t	-atg-	-t-t-c-	-ccc	-agc	atc	acc-	-cac-	-t-c-c-	c-t-g-	gcc	c-t-g-	a-t-c-
	Phe	Phe	Lys	Asn	Met	Phe	Pro	Ser	Ile	Thr	His	Ser	Leu	Ala	Leu	He

	115					120					125					
cca	gcc	agc	ttt	cca	aat	cga	cag	tac	cag	ctg	ctc	ttc	aca	cag	ggt	551
Pro	Ala	Ser	Phe	Pro	Asn	Arg	Gln	Tyr	Gln	Leu	Leu	Phe	Thr	Gln	Gly	
130					135					140					145	
tct	ggg	gaa	aac	aag	gaa	gag	atc	atc	aat	tat	gaa	ttt	gac	acc	aag	599
Ser	Gly	Glu	Asn	Lys	Glu	Glu	Lle	Ile	Asn	Tyr	Glu	Phe	Asp	Thr	Lys	
				150					155					160		
gac	ctg	gtg	tgc	ctg	ggc	ctg	agc	agc	atc	gtt	ggc	gtc	tgg	tac	ctg	647
Asp	Leu	Val	Cys	Leu	Gly	Leu	Ser	Ser	lle	Val	Gly	Val	Trp	Tyr	Leu	
			165					170					175			
ctg	agg	aag	gta	ttt	ggc	acc	aat	gtg	atg	gtg	aca	gtg	gcc	aag	tcc	695
Leu	Arg	Lys	Val	Phe	Gly	Thr	Asn	Val	Met	Val	Thr	Val	Ala	Lys	Ser	
		180					185					190				
ttc	gag	gca	cca	ata	aaa	ttg	gtg	ttt	ccċ	cag	gat	ctg	ctg	gag	aaa	743
Phe	Glu	Ala	Pro	He	Lys	Leu	Val	Phe	Pro	Gln	Asp	Leu	Leu	Glu	Lys	
	195					200					205					
ggc	ctc	gaa	gca	aac	aac	ttt	gcc	atg	ctg	gga	ctt	gga	gat	gtc	gtc	791
Gly	Leu.	Glu	Ala	Asn	Asn	Phe	Ala	Met	Leu	Gly	Leu	Gly	Asp	Val	Val	
210					215					220					225	
att	cca	ggg	atc	ttc	att	gcc	ttg	ctg	ctg	cgc	ttt	gac	atc	agc	ttg	839
Ile	Pro	Gly	He	Phe	He	Ala	Leu	Leu	Leu	Arg	Phe	Asp	He	Ser	Leu	
				230					235					240		
aag	-aag	aa-t	acc		acc	-t-ac	t-t-c	tac		agc	t t-t	gca	gcc		a.t.c.	887

			245					250					255			
ttc	ggc	ctg	ggc	ctt	acc	atc	ttc	atc	atg	cac	atc	ttc	aag	cat	gct	935
Phe	Gly	Leu	Gly	Leu	Thr	Ile	Phe	lle	Met	His	Ile	Phe	Lys	His	Ala	
		260					265					270		·		
cag	cct	gcc	ctc	cta	tac	ctg	gtc	ccc	gcc	t gc	atc	ggt	ttt	cct	gtc	983
Gln	Pro	Ala	Leu	Leu	Tyr	Leu	Val	Pro	Ala	Cys	Ile	Gly	Phe	Pro	Val	
	275					280					285					
ctg	gtg	gcg	ctg	gcc	aag	gga	gaa	gtg	aca	gag	atg	ttc	agt	tat	gag	1031
Leu	Val	Ala	Leu	Ala	Lys	Gly	Glu	Val	Thr	Glu	Met	Phe	Ser	Tyr	Glu	
290					295					300					305	
gag	tca	aat	cct	aag	gat	cca	gcg	gca	gtg	aca	gaa	tcc	aaa	gag	gga	1079
Glu	Ser	Asn	Pro	Lys	Asp	Pro	Ala	Ala	Val	Thr	Glu	Ser	Lys	Glu	Gly	
				310					315					320		
aca	gag	gca	tca	gca	tcg	aag	ggg	ctg	gag	aag	aaa	gag	aaa			1121
Thr	Glu	Ala	Ser	Ala	Ser	Lys	Gly	Leu	Glu	Lys	Lys	Glu	Lys			
			325					330					335			
tgat	gcgg	gct g	ggtgo	ccga	ıg co	tete	agge	g cca	gaco	aga	caga	tggg	ggg (ctggg	gcccac	1181
acag	gcgt	igc a	ccgg	gtaga	ıg gg	caca	ıggag	g gcc	aagg	gca	gcto	cagg	gac a	aggg(agggg	1241
gcag	cage	gat a	ccto	cago	c ag	gcct	ctgt	ggo	ctct	gtt	tcci	tcto	cc	tttci	tggcc	1301
ctcc	tctg	get c	ctcc	ccac	a co	ctgo	aggo	aa a	agaa	acc	ccca	igc t 1	icc (ccci	ccccg	1361
ggag	ccag	ggt g	ggaa	aagt	g gg	tgtg	gattt	tta	ıga t t	ttg	tati	gtgg	gac	tgati	ttgcc	1421
tcac	atta	aa a	acto	atco	c at	ggcc	aggg	g egg	gcca	ctg	tgci	cct	gaa a	aaaa	ıaaaaa	1481

1486

aaaaa-

⟨210⟩ 12

<211> 360

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 12

Met Arg Trp Ile Leu Phe Ile Gly Ala Leu Ile Gly Ser Ser Ile Cys

-15 -10 -5 -1

Gly Gln Glu Lys Phe Phe Gly Asp Gln Val Phe Arg Ile Asn Val Arg

1 5 10 15

Asn Gly Asp Glu Ile Ser Lys Leu Ser Gln Leu Val Asn Ser Asn Asn

20 25 30

Leu Lys Leu Asn Phe Trp Lys Ser Pro Ser Ser Phe Asn Arg Pro Val

35 40 45

Asp Val Leu Val Pro Ser Val Ser Leu Gln Ala Phe Lys Ser Phe Leu

50 55 60

Arg Ser Gln Gly Leu Glu Tyr Ala Val Thr Ile Glu Asp Leu Gln Ala

65 70 75 80

Leu Leu Asp Asn Glu Asp Asp Glu Met Gln His Asn Glu Gly Gln Glu

85 90 95

Arg Ser Ser Asn Asn Phe Asn Tyr Gly Ala Tyr His Ser Leu Glu Ala

-100- - 105 - 1.10-

Ile Tyr His Glu Met Asp Asn Ile Ala Ala Asp Phe Pro Asp Leu Ala

		115					120					125			
Arg	Arg	Val	Lys	Ile	Gly	His	Ser	Phe	Glu	Asn	Arg	Pro	Met	Tyr	Val
	130			-		135					140				
Leu	Lys	Phe	Ser	Thr	Gly	Lys	Gly	Val	Arg	Arg	Pro	Ala	Val	Trp	Leu
145					150					155					160
Asn	Ala	Gly	Ile	His	Ser	Arg	Glu	Trp	Ile	Ser	Gln	Ala	Thr	Ala	Ile
				165					170					175	
Trp	Thr	Ala	Arg	Lys	He	Val	Ser	Asp	Tyr	Gln	Arg	Asp	Pro	Ala	Ile
			180					185					190		
Thr	Ser	Ile	Leu	Glu	Lys	Met	Asp	Ile	Phe	Leu	Leu	Pro	Val	Ala	Asn
		195					200					205			
Pro	Asp	Gly	Tyr	Val	Tyr	Thr	Gln	Thr	Gln	Asn	Arg	Leu	Trp	Arg	Lys
	210					215					220				
Thr	Arg	Ser	Arg	Asn	Pro	Gly	Ser	Ser	Cys	Ile	Gly	Ala	Asp	Pro	Asn
225					230					235					240
Arg	Ser	Trp	Asn	Ala	Ser	Phe	Ala	Gly	Lys	Gly	Ala	Ser	Asp.	Asn	Pro
				245					250					255	
Cys	Ser	Glu	Val	Tyr	His	Gly	Pro	His	Ala	Asn	Ser	Glu	Val	Glu	Val
			260					265					270		
Lys	Ser	Val	Val	Asp	Phe	He	Gln	Lys	His	Gly	Asn	Phe	Lys	Cys	Phe
		275					280					285			
Ile	Asp	Leu	His	Ser	Туг	Ser	Gln	Leu	Leu	Met	Tyr	Pro	Tyr	Gly	Tyr
	290					295					300				
Ser	Val	Lys	Lys	Ala	Pro	Asp	Ala	Glu	Glu	Leu	Asp	Lys	Val	Ala	Arg

305

310

315

320

Leu Ala Ala Lys Ala Leu Ala Ser Val Ser Gly Thr Glu Tyr Gln Val

325

330

335

Gly Pro Thr Cys Thr Thr Val Leu

340

<210> 13

<211> 1080

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 13

atgaggtgga tactgitcat tggggccctt attgggtcca gcatctgtgg ccaagaaaaa 60

Ittittgggg accaagittt taggattaat gtcagaaatg gagacgagat cagcaaattg 120

agtcaactag tgaattcaaa caacttgaag ctcaatttct ggaaatctcc ctcctcttc 180

aatcggcctg tggatgtcct ggtcccatct gtcagtctgc aggcatttaa atccttcctg 240

agatcccagg gcttagagta cgcagtgaca attgaggacc tgcaggccct ittagacaat 300

gaagatgatg aaatgcaaca caatgaaggg caagaacgga gcagtaataa citcaactac 360

ggggcttacc attccctgga agctatttac cacgagatgg acaacattgc cgcagacttt 420

cctgacctgg cgaggaggt gaagattgga cattcgttg aaaaccggcc gatgtatgta 480

ctgaagttca gcactgggaa aggcgtgagg cggccggccg titiggctgaa tgcaggcatc 540

catteccgag agtggatctc-ccaggccact gcaatctgga cggcaaggaa_gattgtatct 600

gattaccaga gggatccagc tatcacctcc atcttggaga aaatggatat titicttgttg 660

ccigiggcca atccigatgg atatgigtat actcaaactc aaaaccgatt atggaggaag 720 acgcggtccc gaaatccigg aagciccigc attggigctg acccaaatag aagciggaac 780 gctagititg caggaaaggg agccagcgac aacccitgci ccgaagtgia ccatggaccc 840 cacgccaatt cggaagtgga ggigaaatca giggtagatt tcatccaaaa acatgggaat 900 itcaagigci tcatcgacci gcacagciac icgcagcigc tgatgiatcc atatgggiac 960 icagicaaaa aggccccaga igccgaggaa cicgacaagg iggcgaggci igcggccaaa 1020 gctciggcit cigtgicggg cactgagtac caagtggic ccaccigcac cactgictia 1080

<210> 14

<211> 3156

<212> DNA

<213 Homo sapiens

<220>

<223> Clone OAF075b derived from human bone marrow stroma cell HAS303

<220>

<221> CDS

<222> (11).. (1090)

<220>

(221) sig_peptide-

⟨222⟩ (11).. (58)

<220>

<221> mat_peptide

⟨222⟩ (59).. (1090)

<400> 14

ccccggggac atg agg tgg ata ctg ttc att ggg gcc ctt att ggg tcc 49

Met Arg Trp Ile Leu Phe Ile Gly Ala Leu Ile Gly Ser

-15 -10 -5

agc atc tgt ggc caa gaa aaa ttt ttt ggg gac caa gtt ttt agg att 97 Ser Ile Cys Gly Gln Glu Lys Phe Phe Gly Asp Gln Val Phe Arg Ile

-1 1 5 10

aat gtc aga aat gga gac gag atc agc aaa ttg agt caa cta gtg aat 145 Asn Val Arg Asn Gly Asp Glu Ile Ser Lys Leu Ser Gln Leu Val Asn

15 20 25

tca aac aac ttg aag ctc aat ttc tgg aaa tct ccc tcc tcc ttc aat 193

Ser Asn Asn Leu Lys Leu Asn Phe Trp Lys Ser Pro Ser Ser Phe Asn

30 35 40 45

cgg cct gtg gat gtc ctg gtc cca tct gtc agt ctg cag gca ttt aaa 241
Arg Pro Val Asp Val Leu Val Pro Ser Val Ser Leu Gln Ala Phe Lys

50 55 60

tcc ttc ctg aga tcc cag ggc tta gag tac gca gtg aca att gag gac 289 Ser Phe Leu Arg Ser Gln Gly Leu Glu Tyr Ala Val Thr Ile Glu Asp

65 70 75

ctg	cag	gcc	ctt	tta	gac	aat	gaa	gat	gat	gaa	atg	caa	cac	aat	gaa	337
Leu	Gln	Ala	Leu	Leu	Asp	Asn	Glu	Asp	Asp	Glu	Met	Gln	His	Asn	Glu	
		80					85					90				
ggg	caa	gaa	cgg	agc	agt	aat	aac	ttc	aac	tac	ggg	gct	tac	cat	tcc	385
Gly	Gln	Glu	Arg	Ser	Ser	Asn	Asn	Phe	Asn	Tyr	Gly	Ala	Tyr	His	Ser	
	95					100					105					
ctg	gaa	gc t	att	tac	cac	gag	atg	gac	aac	att	gcc	gca	gac	ttt	cc t	433
Leu	Glu	Ala	lle	Tyr	His	Glu	Met	Asp	Asn	Ile	Ala	Ala	Asp	Phe	Pro	
110					115					120					125	
gac	ctg	gcg	agg	agg	gtg	aag	att	gga	cat	tcg	ttt	gaa	aac	cgg	ccg	481
Asp	Leu	Ala	Arg	Arg	Val	Lys	Ile	Gly	His	Ser	Phe	Glu	Asn	Arg	Pro .	
				130					135					140		
atg	tat	gta	ctg	aag	ttc	agc	act	ggg	aaa	ggc	gtg	agg	cgg	ccg	gcc	529
Me t	Tyr	Val	Leu	Lys	Phe	Ser	Thr	Gly	Lys	Gly	Val	Arg	Arg	Pro	Ala	
			145					150					155			
gtt	tgg	ctg	aat	gca	ggc	atc	cat	tcc	cga	gag	tgg	atc	tcc	cag	gcc	577
Val	Trp	Leu	Asn	Ala	Gly	Ile	His	Ser	Arg	Glu	Trp	Ile	Ser	Gln	Ala	
		160					165					170				
ac t	gca	atc	tgg	acg	gca	agg	aag	att	gta	tct	gat	tac	cag	agg	gat	625
Thr	Ala	Ile	Trp	Thr	Ala	Arg	Lys	He	Val	Ser	Asp	Tyr	Gln	Arg	Asp	
	175					180					185					
cca	gc t	atc	acc	tcc	atc	ttg	gag	aaa	atg	gat	att	ttc	ttg	ttg	cct	673
P.r.o.	Ala.	Lle	Thr	Ser	I l <u>.e</u>	Leu	Glu	Lys	Met	Asp	Ile_	Phe	Leu	Leu	Pro	•
190					195				•	200					205	

gtg	gcc	aat	cct	gat	gga	tat	gtg	tat	act	caa	ac t	caa	aac	cga	tta	721
Val	Ala	Asn	Pro	Asp	Gly	Tyr	Val	Tyr	Thr	Gln	Thr	Gln	Asn	Arg	Leu	
				210					215					220		
t gg	agg	aag	acg	cgg	tcc	cga	aat	cct	gga	agc	tcc	tgc	att	ggt	gct	769
Trp	Arg	Lys	Thr	Arg	Ser	Arg	Asn	Pro	Gly	Ser	Ser	Cys	He	Gly	Ala	
			225					230					235			
gac	cca	aat	aga	agc	tgg	aac	gct	agt	ttt	gca	gga	aag	gga	gcc	agc	817
Asp	Pro	Asn	Arg	Ser	Trp	Asn	Ala	Ser	Phe	Ala	Gly	Lys	Gly	Ala	Ser	
		240					245					250				
gac	aac	cct	tgc	tcc	gaa	gtg	tac	cat	gga	ccc	cac	gcc	aat	tcg	gaa	865
Asp	Asn	Pro	Cys	Ser	Glu	Val	Туг	His	Gly	Pro	His	Ala	Asn	Ser	Glu	
	255					260					265					
gtg	gag	gtg	aaa	tca	gtg	gta	gat	ttc	atċ	caa	aaa	cat	ggg	aat	ttc	913
Val	Glu	Val	Lys	Ser	Val	Val	Asp	Phe	Ile	Gln	Lys	His	Gly	Asn	Phe	
270					275					280					285	
aag	tgc	ttc	atc	gac	ctg	cac	agc	tac	tcg	cag	ctg	ctg	atg	tat	cca	961
Lys	Cys	Phe	He	Asp	Leu	His	Ser	Tyr	Ser	Gln	Leu	Leu	Met	Tyr	Pro	
				290					295					300		
tat	ggg	tac	tca	gtc	aaa	aag	gcc	cca	gat	gcc	gag	gaa	ctc	gac	aag	1009
Туг	Gly	Tyr	Ser	Val	Lys	Lys	Ala	Pro	Asp	Ala	Glu	Glu	Leu	Asp	Lys	
			305					310					315			
gtg	gcg	agg	ctt	gcg	gcc	aaa	gct	ctg	gct	tct	gtg	tcg	ggc	act	gag	1057
Val_	-Al-a-	Arg-	-Leu-	-Ala	Ala.	Lys.	Ala	Leu.	Ala	Ser	Val	Ser	Gly	Thr	Gly	
		320					325					330				

tac caa gtg ggt ccc acc tgc acc act gtc tta taaactgcca aaactgggag 1110 Tyr Gln Val Gly Pro Thr Cys Thr Thr Val Leu

335 340

atactcatca gattgctcca acagaagagg aggaaggctc tcccgagggc tgtccaggag 1170 acataaaatt tetacetttt ettitettit igaaatggag titegitteg etetigitge 1230 ccaggcigga gigcaaiggc gigaictcca cicaicgcaa ciiccgccic ccaggiicaa 1290 gegaticece tgeeteagee teeegagtaa etgggattat aggeatgtge eecaceecca 1350 actaatitti gtatittiag tagagatggg gtitciccat gtiggicagt ciggicitga 1410 gctcccgacc tcaggtgatc tgcccgcctc ggcctctcaa agtgctggga ttacaggcgt 1470 gagecacage acceggecaa aatgtecace tittetaaga geceatette catattetti 1530 ataggeetig teigieetig tittiteaaa aaaaaaacaa teaattitig tataatagea 1590 cictatccaa cgccataggt tatggtgtg cctacataca cagtcgacgt tigtcctttc 1650 aagtgctggg ccttttccta gatcgccatt ttagaggaaa ataattctaa aatggatttt 1710 acactettet geettetaaa acagageatg gagaagagat ttaageeest ttttteatgg 1770 ttaagtgtac tictcaacci cagticgtat atgctaaagg cctactctgc cgtcttggac 1830 igiliggacc ticigciaaa igaicciggc cigititicci iciigigiti gcittigiaga 1890 gtitigigic icciticice igceagacig teageagiag citigialige iteaggeeaa 1950 cagocictag caaccettic eccicetett caetgattet getecaggaa gggettggaa 2010 acaagtictt igggitcaic igactigigg ataacacagi iicaigiaci titigiagii 2070 cataagegig gigatigggi itteacgete aigigigaca taigeetiee tecaatitig 2130 ttacaatgtt ggtgcgttac ccatcagaca tgggggaaga aagggtgttc atgacagcat 2190 tatecatagt tacaaaagae atgtacaggg gecaagggaa aactteecet ttgeettetg 2250 aaggt-tcatt gaaaaatcaa ctgaccaaag_gcagatcgat aggagaaaag_gcatacaaaa 2310 tittattita gigigcatgg cacaggggaa tcacaggaga aigatticcc aataacccaa 2370

35/39

<210> 15

<211> 35

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: Primer

<400> 15

cgattgaatt ctagacctgc ctcgagnnnn nnnnn

<210> 16

<211> 27

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

(223) Description of Artificial Sequence: Primer OC001-F1

<400> 16

gtccttcagc aaaacagtgg atttaaa

27

⟨210⟩ 17

⟨211⟩ 27

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence: Primer_OM237-F1

<400> 17

ccagaaagca cagccctgat tctgcgt

27

<210> 18

<211> 24

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer OA004-F1

<220>

<221> modified base

<222> 1

<223> biotin conjugated base

<400> 18

atgcacatct tcaagcatgc tcag

24

⟨210⟩ 19

-- <2.1-1-> -2.7

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223> Description of Artificial Sequence:Primer OAF075-F1

400> 19

ccccggggac atgaggtgga tactgtt

27

International application No.
PCT/JP99/02485

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁶ C12N15/12, C12N5/10, C07K14/47, C07K16/18, A61K38/17, G01N33/50						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC						
	ELDS SEARCHED					
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁶ C12N15/12, C12N5/10, C07K14/47, C07K16/18, A61K38/17, G01N33/50						
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched						
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) DDBJ/GenBank/EMBL/GENESEQ/Swiss-Prot/PIR						
C. DO	CUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT					
Categor		· ·	Relevant to claim No.			
Х	J. Neurosci., Vol. 15, No. 3 al., "Cloning of neusotrimin of differentially expressed molecules", p.2141-2156	defines a new subfamily	1-10			
X	J. Neurosci., Vol. 16, No. 5 (1996) F. Spaltmann et al., "CEPU-1, a novel immunoglobulin superfamily molecule, is expressed by developing cerebellar purkinje cells", p.1770-1779		1-10			
X	"Cloning, sequencing and local 11 of a cDNA encoding a human	Gene, Vol. 155, No. 2 (1995) K.B. Shark and N.M. Lee; "Cloning, sequencing and localization to chromosome 11 of a cDNA encoding a human opioid-binding cell adhesion molecule (OBCAM)", p.213-217				
х	EMBO J., Vol. 8, No. 2 (1989) "Molecular characterization of superfamily protein with pot binding and cell contact", p	1-10				
X F	arther documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.				
* Special categories of cited documents: A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance E" earlier document but published on or after the international filing date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive st when the document is taken alone "Y" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed "C" and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive st when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive st when the document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or			ion but cited to understand vention aimed invention cannot be d to involve an inventive step aimed invention cannot be when the document is locuments, such combination art			
Date of the actual completion of the international search 2 August, 1999 (02. 08. 99) Date of mailing of the international search report 10 August, 1999 (10. 08. 99)			0. 08. 99)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Authorized officer				
Facsimile No.		Telephone No.				

International application No.
PCT/JP99/02485

Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages Gene, Vol. 117, No. 2 (1992) D.A. Lippman et al., "Opioid-binding cell adhesion molecule (OBCAM)-	Relevant to claim No.
related clones from a rat brain cDNA library", p.249-254	
J. Cell Sci., Vol. 109, No. 13 (1996) D.J.A. Wilson et al., "A family of glycoproteins (GP55), which inhibit neurite outgrowth, are members of the Ig superfamily and are related to OBCAM, neurotrimin, LAMP and CEPU-1", p.3129-3138	1-10
	·
	et al., "A family of glycoproteins (GP55), which inhibit neurite outgrowth, are members of the Ig superfamily and are related to OBCAM, neurotrimin,

International application No.

PCT/JP99/02485

oservations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)			
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:			
Claims Nos.: secause they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:			
Claims Nos.: secause they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:			
Claims Nos.: ecause they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).			
bservations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)			
national Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: the polypeptides comprising the amino acid sequences represented by SEQ S: 1, 4, 6, 9 and 12 as set forth in claim 1 have a matter in common ing a novel secretory protein originating in a gene isolated from a cDNA ry obtained from brain-tissue derived cells.			
However, distribution proteins encoded by cDNAs originating in brain tissues are not novel (a number of proteins secreted by brain tissues such as opioid peptides, tachykinin and neurotensin are publicly known).			
such being the case, the polypeptides comprising the amino acid sequences As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.			
As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.			
As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:			
No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is estricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: a) The parts relating to SEQ ID NO:1 in claims 1 to 3, (b) the part relating 2 ID NO:2 in claim 4, (c) the part relating to SEQ ID NO:3 in claim 5, and arts relating to any of the sequences of (a) to (c) in claim 6 to 10. • Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.			

International application No. PCT/JP99/02485

Continuation of Box No. II of continuation of first sheet (1)

represented by SEQ ID NOS: 1, 4, 6, 9 and 12 as set forth in claim 1 have no matter in common. Since there is no other matter seemingly corresponding to a special technical matter in the meaning as specified in the second sentence of Rule 13.2 of the Regulations under the PCT, these inventions differing from each other do not have technical relevancy to each other in the meaning as specified in Rule 13 of the Regulations under the PCT.

It is therefore obvious that the polypeptides comprising the amino acid sequences represented by SEQ ID NOS: 1, 4, 6, 9 and 12 as set forth in claim 1 do not comply with the requirement of unity of invention.

The same applies to cDNAs, expression vectors, host cells, processes for producing polypeptides, antibodies and medicinal compositions as set forth in claims 2 to 10.

Form PCT/ISA/210 (extra sheet) (July 1992)

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int.Cl^e C12N15/12,C12N5/10,C07K14/47,C07K16/18,A61K38/17, G01N33/50

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

Int.Cl⁶ C12N15/12,C12N5/10,C07K14/47,C07K16/18,A61K38/17, G01N33/50

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

DDBJ/GenBank/EMBL/GENESEQ/Swiss-Prot/PIR

C. 関連すると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
X	J. Neurosci., Vol. 15, No. 3(1995) A. F. Struyk et al.; "Cloning of neusotrimin defines a new subfamily of differentially expressed neural cell adhesion molecules", p. 2141-2156	1-10	
Х	J. Neurosci., Vol. 16, No. 5(1996) F. Spaltmann et al.; "CEPU-1, a n ovel immunoglobulin superfamily molecule, is expressed by developing cerebellar purkinje cells", p. 1770-1779	1-10	
х	Gene, Vol. 155, No. 2(1995) K. B. Shark and N. M. Lee; "Cloning, sequencing and localization to chromosome 11 of a cDNA encoding a human opioid-binding cell adhesion molecule (OBCAM)", p. 213-217	1-10	

X C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理 論の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際出願番号 PCT/JP99/02485

			
C(続き).	関連すると認められる文献		
引用文献の カテゴリー*			関連する 請求の範囲の番号
X	EMBO J., Vol. 8, No. 2(1989) P. R. Schofield et al.; "Molecular characterization of a new immunoglobulin superfamily protein with potential roles in opioid binding and cell contact", p. 489-495		1-10
X	Gene, Vol. 117, No. 2 (1992) D. A. Lippman et al.; "Opioid-binding cell adhesion molecule (OBCAM) - related clones from a rat brain cDNA library", p. 249-254		1-10
X	J. Cell Sci., Vol. 109, No. 13(1996) D. J. A. Wilson et al; "A family of glycoproteins(GP55), which inhibit neurite outgrowth, are members of the Ig superfamily and are related to OBCAM, neurotrimin, LAMP and CEPU-1", p. 3129-3138		1-10
	•	•	
•			

第1欄 請求の範囲の一部の調査ができないときの意見 (第1ページの2の続き) 法第8条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作成しなかった。				
1.				
2. 計求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、				
3. 請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。				
第Ⅱ欄 発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)				
次に述べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。				
別紙				
1. 出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。				
2. □ 追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追 加調査手数料の納付を求めなかった。				
3. 出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。				
4. 図 出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。				
(a) 請求の範囲 $1\sim3$ の配列番号 1 に関する部分、 (b) 請求の範囲 4 の配列番号 2 に関する部分、 (c) 請求の範 $-$ 田 5 の配列番号 3 に関する部分、及び、請求の範囲 $6\sim1$ 0 の前記 $(a)\sim(c)$ のいずれかの配列に対応する部分				
追加調査手数料の異議の申立てに関する注意 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。				
□ 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。				

第II欄

請求の範囲1に記載の配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドに 共通の事項は、脳組織由来の細胞より得られたcDNAライプラリーより単離された遺伝子由来の新規な分泌蛋白質である。

しかしながら、脳組織由来のcDNAにコードさせる分布蛋白質は、新規でない(オピオイドペプチド、タキオニン、ニューロテンシン等々、多数の脳組織より分泌される蛋白質が公知である。)

それ故、請求の範囲1に記載の配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポタペプチドに共通の事項はない。PCT規則13.2の第2文の意味において特別な技術的事項と考えられる他の事項は存在しないので、それらの相違する発明の間にPCT規則13の意味における技術的な連関を見いだすことはできない。

結局、請求の範囲1に記載の配列番号1、4、6、9または12で示されるアミノ酸配列からなるポリペプチドは発明の単一性の要件を満たしていないことが明らかである。

また、請求の範囲2-10に記載のcDNA、発現ベクター、宿主細胞、ポリペプチドの製造方法、抗体及び薬学的組成物についても同様である。